

(10) 日本国特許庁 (JP) (12) 公表特許公報 (A) (11)特許出願公報番号

特表平11-511120  
(43)公表日 平成11年(1999)9月23日

(51) int.Cl.*	類別記号	F 1	A 61 K 39/395	Y
A 61 K 39/395	6 0 9	31/00	6 0 9 H	
31/00		39/395	6 0 9 F	

審査請求	未請求	予備審査請求	有	(全 146 頁)	最終頁に缺く
(21)出願番号 特願平9-502244	(21)出願人 セントコー, インコーポレイテッド	(65) (22)山崎日 平成8年(1996)6月5日	アメリカ合衆国 ベンシルベニア 09355		
(66) (23)山崎日 平成9年(1997)12月4日	マリバーン, クレイト バリー パーク	(67) (24) PCT/US96/10216	ウェイ 244		
(68) 国際出願番号 WO96/40250	(71)出願人 ザ リサーチ ファウンデイション オブ	(72) 国際公報番号 WO96/40250	サイト ユニバーシティー オブ ニューヨーク		
(87) 国際公報日 平成8年(1996)12月19日	(73) 优先権主張番号 0 8/475, 526	(31) 优先権主張番号 0 8/475, 526	アメリカ合衆国 ニューヨーク 12201		
(32) 出願日 1995年6月7日	(33) 优先権主張日 米国 (US)	(34) 代理人 ブロードウェイ, サニー (香港)	アルバニー, ブロードウェイ, サニー (香港)		
(35) 优先権主張日 1995年6月7日	(36) 代理人 弁理士 細田 芳樹	(37) 代理人 弁理士 細田 芳樹	地なし)		

(54)【発明の名稱】 血小板特異的キメラ免疫グロブリン及びその使用方法

(57)【要約】 G.P 110/111a 及びビトロネクチン受容体と選択的に結合する作用剤が顯示され、閉塞、中閉塞 (例えは、細胞内膜)、狭窄及び/又は再狭窄の防止又は予防に使用することができる。1つの施設において、非ヒト血球結合抗体及びヒト正常細胞を含む血小板特異的キメラ免疫グロブリン又はその断片等の免疫グロブリン又はその断片が、本発明の方法で使用される。

## 【特許請求の範囲】

1. 血蛋白質 11b/111a 及び  $\alpha$ ,  $\beta$ , ビトロネクチン受容体に選択的に結合する化合物の有効量を患者に投与することを含む、狭窄及び/又は再狭窄を防ぐする方法。
2. 化合物が、血蛋白質 11b/111a 及び  $\alpha$ ,  $\beta$ , ビトロネクチン受容体に対して特異性して特異性を有する免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片である請求項1記載の方法。
3. 血蛋白質 11b/111a 及び  $\alpha$ ,  $\beta$ , ビトロネクチン受容体に対して特異性を有する免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片が、モノクローナル抗体 7 E 3 又はその一部である請求項2記載の方法。
4. 免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片が、非ヒト起源の抗原結合領域及び少なくともヒト正常領域の一部を含むキメラ免疫グロブリン又はキメラ免疫グロブリン断片である請求項2記載の方法。
5. 抗原結合領域が、血蛋白質 11b/111a 及び  $\alpha$ ,  $\beta$ , ビトロネクチン受容体に対して特異性を有する抗体 (例えば、モノクローナル抗体 7 E 3) に由来するものである請求項4記載の方法。
6. 免疫グロブリン断片が、F a b' 又は F (a b') 2 断片である請求項4記載の方法。
7. 血蛋白質 11b/111a 及び  $\alpha$ ,  $\beta$ , ビトロネクチン受容体に選択的に結合する化合物の有効量を冠動脈疾患患者に投与することを含む、狭窄及び/又は再狭窄を防ぐする方法。
8. 化合物が、血蛋白質 11b/111a 及び  $\alpha$ ,  $\beta$ , ビトロネクチン受容体に対して特異性を有する免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片である請求項7記載の方法。
9. 血蛋白質 11b/111a 及び  $\alpha$ ,  $\beta$ , ビトロネクチン受容体に対して特異性を有する免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片が、モノクローナル抗体 7 E 3 又はその一部である請求項8記載の方法。
10. 免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片が、非ヒト起源の抗原結合領域及び

び少なくともヒト定量領域の一部を含むキメラ免疫グロブリン又はキメラ免疫グロブリン断片である請求項8記載の方法。

1.1. 抗原結合領域が、糖蛋白質11b/111a及び $\alpha$ ,  $\beta$ , ビトロネクチン受容体に対して特異性を有する抗体(例えば、モノクローナル抗体7E3)に由来するものである請求項10記載の方法。

1.2. 非ヒト起源の血小板特異的な抗原結合領域及びヒト定量領域を含むキメラ免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片の有效量をヒトに投与することを含む、該ヒトにおいて冠動脈介入術を行った後の狭窄及び/又は再狭窄を阻害する方法。

1.3. 手術が血管形成術である請求項12記載の方法。

1.4. 手術がステントの設置である請求項12記載の方法。

1.5. 手術において血管形成術及びステントの設置を含む請求項12記載の方法。

1.6. 抗原結合領域が、糖蛋白質11b/111a受容体に特異的である請求項13記載の方法。

1.7. 抗原結合領域が、モノクローナル抗体7E3に由来するものである請求項16記載の方法。

1.8. 免疫グロブリン断片が、F(ab)、F(ab')、及びF(ab')<sub>2</sub>断片からなる群より選ばれたものである請求項17記載の方法。

1.9. 糖蛋白質11b/111aに選択的に結合する化合物の有効量をヒトに投与することを含む、該ヒトにおいて血管介入術を行った後の狭窄及び/又は再狭窄を阻害する方法。

2.0. 手術がステントの設置である請求項19記載の方法。

2.1. 血管介入術が冠動脈介入術である請求項19記載の方法。

2.2. 手術がステントの設置である請求項21記載の方法。

2.3. 手術が血管形成術である請求項21記載の方法。

2.4. 手術において血管形成術及びステントの設置を含む請求項21記載の方法。

。 2.5. 化合物が、糖蛋白質11b/111aに対して特異性を有する免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片である請求項19記載の方法。

2.6. 糖蛋白質11b/111aに対して特異性を有する免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片が、モノクローナル抗体7E3又はその一部である請求項25記載の方法。

2.7. 免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片が、非ヒト起源の抗原結合領域及び少なくともヒト定量領域の一部を含む、糖蛋白質11b/111aに対して特異性を有するキメラ免疫グロブリン又はキメラ免疫グロブリン断片である、請求項25記載の方法。

2.8. 抗原結合領域が、糖蛋白質11b/111aに対して特異性を有する抗体(例えば、モノクローナル抗体7E3)に由来するものである請求項27記載の方法。

2.9. 免疫グロブリン断片が、F(ab)、F(ab')、及びF(ab')<sub>2</sub>断片である請求項27記載の方法。

3.0. 糖蛋白質11b/111a及び $\alpha$ ,  $\beta$ , ビトロネクチン受容体に選択的に結合する化合物の有効量をヒトに投与することを含む、該ヒトにおいて血管介入術を行つた後の狭窄及び/又は再狭窄を阻害する方法。

3.1. 手術がステントの設置である請求項30記載の方法。

3.2. 血管介入術が冠動脈介入術である請求項30記載の方法。

3.3. 手術がステントの設置である請求項32記載の方法。

3.4. 手術が血管形成術である請求項32記載の方法。

3.5. 手術において血管形成及びステントの設置を含む請求項32記載の方法。

。 3.6. 化合物が、糖蛋白質11b/111a及び $\alpha$ ,  $\beta$ , ビトロネクチン受容体に対して特異性を有する免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片である請求項30記載の方法。

3.7. 糖蛋白質11b/111a及び $\alpha$ ,  $\beta$ , ビトロネクチン受容体に対して特異性を有する免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片である請求項30記載の方法。

性を有する免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片が、モノクローナル抗体7E3又はその一部である請求項3 6記載の方法。

3.8. 免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片が、非ヒト起源の抗原結合領域及び少くともヒト定常領域の一部を含むキメラ免疫グロブリン又はキメラ免疫グロブリン断片である請求項4 5記載の方法。

3.9. 抗原結合領域が、新蛋白質11b/111a及び $\alpha$ 、 $\beta$ 、ビトロネクチン受容体に対して特異性を有する抗体(例えば、モノクローナル抗体7E3)に由来するものである請求項4 7記載の方法。

4.0. 免疫グロブリン断片が、F(ab)、F(ab')又はF(ab')<sup>2</sup>断片である請求項3 8記載の方法。

4.1. 新蛋白質11b/111aに選択的に結合する化合物の有効量をヒトに投与することを含む、該ヒトにおいて血管形成能及び/又はステントの設置による血管性合併症を低減又は予防する方法。

4.2. 化合物が、新蛋白質11b/111aに対して特異性を有する免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片である請求項4 1記載の方法。

4.3. 免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片が、新蛋白質11b/111aにヒト定常領域の一部を含むキメラ免疫グロブリン又はキメラ免疫グロブリン断片に対して特異性を有する抗体(例えば、モノクローナル抗体7E3)に由来するものである請求項4 2記載の方法。

4.4. 化合物が、新蛋白質11b/111a及び $\alpha$ 、 $\beta$ 、ビトロネクチン受容体に選択的に結合する化合物である請求項4 1記載の方法。

4.5. 化合物が、新蛋白質11b/111a及び $\alpha$ 、 $\beta$ 、ビトロネクチン受容体に対して特異性を有する免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片である請求項4 4記載の方法。

4.6. 新蛋白質11b/111a及び $\alpha$ 、 $\beta$ 、ビトロネクチン受容体に対して特異性を有する免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片が、モノクローナル抗体7E3又はその一部である請求項4 5記載の方法。

4.7. 免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片が、非ヒト起源の抗原結合領域及び少くともヒト定常領域の一部を含むキメラ免疫グロブリン又はキメラ免疫グロブリン断片である請求項4 5記載の方法。

4.8. 抗原結合領域が、新蛋白質11b/111a及び $\alpha$ 、 $\beta$ 、ビトロネクチン受容体に対して特異性を有する抗体(例えば、モノクローナル抗体7E3)に由来するものである請求項4 7記載の方法。

4.9. 免疫グロブリン断片が、F(ab)、F(ab')又はF(ab')<sup>2</sup>断片である請求項4 8記載の方法。

## 【発明の詳細な説明】

## 血小板特異的キメラ免疫グロブリン及びその使用方法

## 発明の背景

血小板の凝集は、血液凝固の形成における本質的事象である。正常な環境下においては、血液の凝塊は血漿細胞の血管系からの流出を防止するのに役立つ。しかしながら、ある病病状態にあっては、凝塊は血流を制限しあるいは全く閉塞して細胞の壊死を招く。

例えば、アテローム性動脈硬化症の位置の血小板凝集及びそれに続く血栓症は、アンギナ (angina)、急性心筋梗塞症、及び血栓崩壊 (thrombolysis) や血管形成術が成功した後に生ずる再閉塞のような症状の発生の重要な原因因子である。心臓発作の患者は、凝塊のフィブリソーゼのようないくつかの薬物で治療するのが普通である。フィブリソーゼ溶解による再閉塞は、血小板凝集による再閉塞であり、これは一層の心臓障害を生じ得る。糖タンパク質である (G P) 1 I b / 1 I a 受容体は血小板凝集の原因となることが知られているから、これらの受容体をブロックする試薬は血栓崩壊治療後の再閉塞を減少させ又は防止すること及び血栓崩壊の速度を加速することが期待される。このような試薬としては、他の血管閉塞性疾患及び血栓塞栓症の治療にも有用であると期待される。

血小板凝集をブロックする一つの取組みは、G P 1 I b / 1 I a 受容体に特異的なモノクローナル抗体を用いるものである。血小板凝集を阻害しそしてヒト血栓症の治療に有用にみえる、7 E 3 と命名されたネズミ・モノクローナル抗体が公開された欧州特許山頭第205、207号及び第206、532号に開示されている。ネズミ抗体がヒト治療にそれを使用する際厳しく制限されるという特徴を有することは当該分野で公知である。外来タンパク質として、ネズミ抗体その治療効果を減少させ又は破壊する及び/又はアレルギー反応又は感作性過剰反応を患者に引き起こす免疫反応を惹起する。血栓塞栓症におけるこのような治療のやり方で再投与する必要が生ずると、この種の免疫反応の起こる蓋然性が増加する。

ヒト定常領域に結合した非ヒト結合領域からなるキメラ抗体は、ネズミ抗体の免疫反応問題を克服する1手段として示唆してきた。Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 81:6851 (1984) 及び PCT 国際第 PCT / GB 85 00392 号を参照。

定常領域は主として抗体分子の免疫反応性に責任があるから、ヒト起源の定常領域を持つキメラ抗体はヒトにおいて抗ネズミ応答を惹起し難いと推測される。しかしながら、ヒト定常領域を所望の特異性のネズミ結合領域への連結が免疫反応性を低減するかどうか (免疫原性の程度及び/又は発生率等) 及び/又はその結果生ずるキメラ抗体の結合能を変えるかどうかは予測できないものではない。

## 本発明の概要

本発明は、非ヒト起源の可変領域すなわち抗原結合領域及びヒト起源の定常領域を含む血小板特異的なキメラ免疫グロブリンに関する。キメラ免疫グロブリンは、G P 1 I b / 1 I a 受容体又は他の血小板成分に特異的であってよい。これらの抗体は血小板に結合しそして血小板凝集をブロックすることができる、従つて様々な臨床状態 (例えば、血管形成術と同時に行われた血栓崩壊症の後の状態) で生ずる閉塞又は再閉塞又は低減、及び狭窄及び/又は再狭窄の防止における抗血栓薬剤として有用である。別の態様において、G P 1 I b / 1 I a 受容体及びビロネクチン受容体に結合する作用剤を用いて、閉塞、所附塞 (突然の閉鎖等)、狭窄及び/又は再狭窄を低減又は予防する。本発明の抗体小板抗体はイメージングにおいても有用である。

## 図面の簡単な説明

図1は、プローブとしてクローニングされた可変領域を用いた、7 E 3 モノク

ローナル抗体の重鎖及び軽鎖 mRNA のノーザン分析の結果を示す図である。

図2 A ~ 2 B は、プラスミド p 7 E 3 V, h C<sub>1</sub> (図2 A) 及びプラスミド p 7 E 3 V, h C<sub>4</sub> (図2 B) の略図であって、これらはキメラ 7 E 3 免疫グロブリンのそれぞれ軽鎖及び重鎖をコードするキメラ遺伝子構築物を保持する。

図3は、ベクター p 7 E 3 V, h C<sub>1</sub> 及び p 7 E 3 V, h C<sub>4</sub> によりコードされているキメラ 7 E 3 免疫グロブリンの血小板への結合を示す図である。

図4は、キメラ 7 E 3 (c 7 E 3) 免疫グロブリンによる血小板凝集の阻害を

示す図である。

図5は、安定な冠動脈疾患を有する3人の患者における、5分間の注入により0.20mg/kgの用塩のc7E3・Fabを静脈投与された後の血漿抗体濃度c7E3・Fab(γ, κ)の初期クリアランスの迅速さを示す、血漿抗体濃度( $ng/ml$ )・時間(min)のグラフである。

図6A～6Cは、抗体(γ, κ)の投与後2時間にキメラ7E3・Fab(0.15mg/kg、0.20mg/kg、又は0.25mg/kg)の1回ボーラス投与と小板活性に対する効果を要約する図である。用語応答は、血小板活性が受容休遮断(図6A)、血小板凝集(図6B)、及び出血時間(図6C)について試験されるとき、明らかに認められる。線は中央値を表す。

図7A～7Cは、0.25mg/kgの1回ボーラス投与と血管形成手術の前に投与されたキメラ7E3・Fab(γ, κ)の抗体小板効果の期間を示す図である。線はベースラインのゼロ時間から受容休遮断のための24時間までの中央値(図7A)、血小板凝集(図7B)、及び出血時間(図7C)を示す。

図8A～8Cは、11人の患者に0.25mg/kgの1回ボーラス投与後にキメラ7E3・Fab(γ, κ)の12時間連続注入(10μg/分)を行った場合の抗体小板活性を要約する図である。線は受容休遮断%について測定した値の中央値(図8A)、投与前の血小板凝集の%(ゼロ時間におけるベースライン)(図8B)、及び出血時間(図8C)を表す。

図9は、実施例4に記載された47人の患者に対する、ベースラインから注入0.75後24時間までのヘマトクリットの変化の絶対値を示す図である。

図10は、3治療グループに対する無差別の時から非緊急な反復経皮再血管化手術の確率を示すカプランーマイエル(Kaplan-Meier)プロットである。

図11は、トライアルにはいった重要なサブグループ(右側にリスト)に対するオッズ比( odds ratio)及び95%信頼間隔を示すグラフである。データは主要効果終了点(死亡、非致命的梗塞、緊急な血管形成手術又は外科手術、又は無反応性虚血に対する冠動脈ステント(coronary stent)の設置又は大動脈内バ

ルーンボンブ)を示す。また、各サブグループに対する主要終了点の絶対的率比は表の左側に示す(事象比率(%))。

図12は、6ヶ月のフォローアップ期間にわたって事象のなかった患者すべての割合を示すグラフである。

図13は、介入(intervention)に成功し、30日後まで事象のなかった患者の中における6ヶ月のフォローアップ期間にわたって事象のなかった患者の割合を示すグラフである。

図14は、初期の介入に成功した患者の中で最初の48時間後の事象を考慮して6ヶ月のフォローアップ期間にわたって事象のなかった患者の割合を示すグラフである。

図15は、6ヶ月のフォローアップ期間にわたって大動脈開通の血管再形成術(PRRA、大動脈開通の手術)を試みなかつた患者すべての割合を示すグラフである。

図16は、刺激しないHUVECへの<sup>125</sup>I-c7E3-Fabの飽和結合を示すグラフである。飽和データを用いて、図17A～17Eに示すスキャッチャードプロットを作成した。

図17A～17Eは、刺激しないHUVEC(図17A)；50ユニット/mlのTNFaで4時間刺激したHUVEC(図17B)；50ユニット/mlのTNFaで24時間刺激したHUVEC(図17C)；無血清培地での刺激しないHUVEC(図17D)；抗体のキャビングと内在化を予防するための0.02%のアジドの存在下での刺激しないHUVEC(図17E)への<sup>125</sup>I-c7E3-Fabの飽和結合のスキャッチャード分析の図である。非特異的結合を明らかにするために100倍過剉の非放射性c7E3-Fabの存在又は非結合<sup>125</sup>I-c7E3-Fabの濃度を増加させながらHUVECをインキュベートした。結合した<sup>125</sup>I-c7E3-Fabを側標識にプロットし、並離

の抗体の濃度で割った結合量を総標識にプロットした。山線を通る直線回帰により、各グラフに示した式が得られた。(一)の傾きは、K<sub>m</sub>値として定義されるY軸との切片は、B<sub>in</sub>、即ち、結合した抗体の最大量である。各グラフのX

ータの点は、三連の測定の平均を示す。

図18は、内皮細胞に結合する<sup>125</sup>I-LM609のスキヤッチャード分析の図である。非特異的結合を明らかにするために100倍過剰の非放射性c7E3 Fabを処理した。E-セレクチン及びICAM-1の発現を増加させるための陽性対照として、TNFaを用いた。データの点は、三連の測定の平均±SEMを示す。

図21A～21Bは、c7E3 Fabで処理した内皮細胞へのPMNの接觸を示すヒストグラムである。100μg/mlのキメラ7E3 Fab又は100μg/mlのキメラMT412Fab抗体で、4時間(図21A)又は24時間(図21B)のいずれかでHUVECを処理した。E-セレクチンおよびICAM-1の発現を増加させ、従って、PMNに対する付着を増加させるための陽性対照として、TNFaを用いた。データは、三連の測定の平均±SEMを示す。

図19は、内皮細胞への結合に対する<sup>125</sup>I-c7E3 Fabを用いた抗体の競合結合を示すグラフである。増加した濃度の非放射性競合剤の存在下で、1μg/mlの<sup>125</sup>I-c7E3とともにHUVECをインキュベートした。抗CD51は、ビトロネクチン受容体のα鎖を認識するモノクローナル抗体であり；抗I11aは、GPII1aと反応するモノクローナル抗体であり；ビトロネクチンは、ヒト血漿から単離された天然の蛋白質であり；c7E3 Fabは、キメラ7E3 Fab断片であり；m7E3 IgGは、ネズミ7E3 IgGであり；抗7E3は、ラビットの可変鎖特異性抗7E3抗体であり；LM609は、α, β, γ複合体(ビトロネクチン受容体)と結合するがGPII1b/I11aとは結合しないモノクローナル抗体であり；10E5は、GPII1b/I11aと反応するが内皮細胞のGPII1b/I11aを認識しないモノクローナル抗体であり；キメラMT412は、イソタイプ適合キメラFab断片対照として使用される抗CD4抗体である。データの点は、三連の測定の平均を示す。

図20A～20Bは、c7E3 Fabで処理した後の内皮細胞上での接着蛋白質の発現を示すヒストグラムである。c7E3 Fabで4時間処理した後のHUVEC上のE-セレクチンの発現とc7E3 Fabで24時間処理した後のHUVEC上のICAM-1の発現を、<sup>125</sup>I-抗E-セレクチン結合(図20A)又は<sup>125</sup>I-抗ICAM-1結合(図20B)によりモニターした。示され

た濃度のキメラ7E3 Fab又はキメラMT412 Fab(イソタイプ適合陰性対照抗体である抗CD4抗体)で、4時間又は24時間のいずれかの間HUVECを処理した。E-セレクチン及びICAM-1の発現を増加させるための陽性対照として、TNFaを用いた。データの点は、三連の測定の平均±SEMを示す。

図21A～21Bは、c7E3 Fabで処理した内皮細胞へのPMNの接觸を示すヒストグラムである。100μg/mlのキメラ7E3 Fab又は100μg/mlのキメラMT412Fab抗体で、4時間(図21A)又は24時間(図21B)のいずれかでHUVECを処理した。E-セレクチンおよびICAM-1の発現を増加させ、従って、PMNに対する付着を増加させるための陽性対照として、TNFaを用いた。データは、三連の測定の平均±SEMを示す。

#### 證明の詳細な説明

本発明のキメラ免疫グロブリンは個々のキメラ免疫グロブリン重鎖とキメラ免疫グロブリン軽鎖とを含む。キメラ重鎖は、ヒト重鎖定常領域に連結した(例えば、GPII1b/I11a受容体に特異的な抗原結合領域を含む)。キメラ軽鎖は、ヒト軽鎖定常領域に連結した(例えば、非ヒト抗原結合領域由来の)非ヒト抗原結合領域を含む。

本発明の免疫グロブリンは一価、二価、又は多価であってもよい。一価の免疫グロブリンは、キメラ軽鎖(ジスルフィド橋で結合したキメラ重鎖から形成されるダイマー(HL)である。二価の免疫グロブリンは、少なくとも1個のジスルフィド橋で結合した2個のダイマーから形成されるテトラマー(H<sub>2</sub>L<sub>2</sub>)である。多価の免疫グロブリンは、例えば、凝集する重鎖定常領域(例えば、μ重鎖定常領域)を用いて作製することもできる。Fab、Fab'又はF(ab')<sub>2</sub>のようなキメラ免疫グロブリン断片も作製することができる。

キメラ免疫グロブリンの非ヒト抗原結合領域は、血小板に特異的な免疫グロブリンから誘導される。好ましい免疫グロブリンは血小板のGPII1b/I11a受容体に特異的なものであり、精タンパク質GPII1b/I11a受容体複合体

に結合するリガンドをブロックすることができるものである。

血栓症は、血管壁の障害部位における血小板の吸着で始まる。血小板の吸着は、累積された小皮下層にある細胞外マトリックスタンパク質、例えばフォンワイルブラント因子、コラーゲン、フィブロネクチン、ビトロネクチン、ラミニンのようなものに結合する血小板表面受容体によって媒介される。血小板の吸着により、血小板の凝固が形成される。続いて、エピネフリン、ADP、コラーゲン、及びトロンビンなどのアゴニストに応答して、血小板の活性化が起こる。活性化により、血小板表面で凝タンパク質GPIIb/IIIa受容体(GPIIb/IIIa)が露出されることになる。活性化血小板上のGPIIb/IIIaは、次いでフィブリノーベンに結合することができるようになり、これは血小板凝集を媒介することができる。フォンワイルブラント因子のような他の吸着性タンパク質へのGPIIb/IIIaの結合も、血小板を交差架橋として凝集させる原因となる。従って、フィブリノーゲン又はフォンワイルブラント因子のような吸着性分子のGPIIb/IIIaへの結合が血小板の凝集の原因となるのは、血栓形成の共通のステップであり、GPIIb/IIIa受容体をフィブリノーゲン等の分子とGPIIb/IIIaの相互作用を妨害することができる治療剤開発のための極めて重要な標的とする。さらに、抗GPIIb/IIIaキメラ抗体を用いることにより、活性化された血小板の凝集を、血小板の初期吸着を妨害することなく、阻害することができる則特される。血小板凝集のこの選択的阻害は凝集のない血小板吸着が血小板の維持に貢献することから、望ましいことである。

血小板特異的抗体として適当なものと例としては、7E3及び10E5が挙げられる。欧洲特許山原第0,205,207号、第0,206,532号及び第0,206,533号を参照せよ。これらの教示は、参考により本明細書に合体される。7E3抗体(又は同…又は機能的に同等なエピトープに対し反応性を有する抗体)は、それがGPIIb/IIIa受容体の複合体型に特異的であるという點で特に好ましい。IIb又はIIIa成分に特異的なもののようなGPIIb/IIIa受容体(7E3により認識される抗原)に特異的な他の抗体も

使用することができる。他の血小板抗原に特異的な抗体を用いることができる。

例えば、S12抗体(J. Biol. Chem., 259:9799-9804(1984); 米特許第4,783,330号)のような血小板α/βラニユール凝タンパク質GMP-140

に対し反応性を有する抗体を使用することができる。

キメラ抗体の抗原結合領域は、非ヒト起源の免疫グロブリンから誘導することができる。ネズミ起源の抗原結合領域が好ましい。それは血小板、そして特にGPIIb/IIIa受容体に対するネズミ抗体は人手可能であり、あるいはネズミ系で作製することができるからである。他の動物やげつ歯類は抗原結合領域の

別の起源となる(参照、例えば、Newman et al., Bio/technology, 10: 1455-1460(1992))。一つの態様においてはキメラ免疫グロブリンの抗原結合領域は、特異的又は選択的抗原結合をするのに十分な非ヒト起源の血小板特異的な免疫グロブリンの一部、例えば非ヒト免疫グロブリン由來の1個以上の相補的決定領域又はそれらの部分を少なくとも含んでいる(参照、例えば、Winter, 米国特許第5,225,539号; 脱脂特許第0,239,400号; 英国特許第2,188,638号; Adair et al., 国際公開第91/09967号; Joliffe et al., 国際公開第91/09966号; パンフレット: Joliffe et al.)。別の態様では、キメラ免疫グロブリンは、ヒト重鎖定常領域の少なくとも一部分に連結されている非ヒト免疫グロブリンの重鎖由来の可変領域を含む少なくとも1つのキメラ重鎖、及びヒト軽鎖定常領域の少なくとも一部分と共に結合している非ヒト免疫グロブリンの軽鎖由来の可変領域を含む少なくとも一つのキメラ軽鎖を含んでいる。

可変領域及び定常領域の他の組み合わせも可能である(参照、米国特許第5,169,939号)。

キメラ抗体の定常領域はヒト免疫グロブリン由来のものである。重鎖定常領域は5個のアイソタイプ、アルファ、デルタ、イブロン、ガンマ、又はミューラのいずれかから選択することができる。さらに、種々のサブクラス(重鎖のIgGサブクラスなど)の重鎖は異なるエフェクター機能を持つている。従つて、所謂の重鎖定常領域を選択することにより、所望のエフェクター機能を行うするキメラ抗体を作製することができる。好ましい定常領域はガンマ1(IgG1)、ガンマ2b/IgG3などである。

マ3 (1g C 3) 及びガンマ4 (1g G 4) である。軽鎖定常領域はカツハパ型とラムダ型があり得る。

一般に、キメラ抗体は、キメラ免疫グロブリンの軽鎖及び重鎖成分のものが対し、ヒト定常領域の少なくとも一部をコードする第二のDNAセグメントに連結した非ヒト起源の血小板特異的な可変領域の少なくとも機能的部位、連結セグメントと共に機能的に配列された可変領域)をコードする第一のDNAセグメントとと共に機能的部位をコードする第一のDNA

Aセグメントを含む融合遺伝子を調製することにより作製される。融合遺伝子のそれぞれは、発現ベクター中に組み込まれ又は挿入され、融合遺伝子を発現可能な形で含む発現ベクターができる。一つの態様では、抗原結合領域を含むDNAを介入配列を介して定常領域に共有結合させる。別の態様では、1個以上の介入配列を欠いている構築物を構築し得することができる。次に、遺伝子産物を発現することができる受容細胞をこの遺伝子でトランسفェクトする。トランسفェクトされた受容細胞を、取り込まれた遺伝子の発現が行われるような条件下で培養し、そして発現された免疫グロブリン又は免疫グロブリンの鎖を回収する。

1g軽鎖及び1g重鎖の可変領域をコードする遺伝子は、血小板特異的抗体を產生するリンパ系細胞から得ることができる。例えば、GP11b/111a受容体に対する抗体を產生するハイブリドーマ細胞系は、本発明のキメラ抗体のための免疫グロブリン可変領域の材料を提供する。他のゲッケン類細胞系も入手可能である。細胞系はゲッケン動物にヒト血小板又はGP11b/111a受容体含有成分又は血小板の一部をチャレンジし、抗体産生細胞とミエローマ細胞系との融合ハイブリッド細胞を形成させ、該ハイブリッドをクローンングし、そして血小板又は糖タンパク質11b/111a受容体に対する抗体を產生するクローニングを発現することにより作製することができる。

定常領域は、標準的クローニング技法によりヒト抗体産生細胞から得ることができる。又は、二つのクラスの軽鎖及び五つのクラスの重鎖を表す遺伝子がクローニングされたので、ヒト起源于これらのクローニングから容易に入手することができる。F (a b')<sub>2</sub> 及びF (a b')<sub>2</sub> 断片は、切断

型でキメラ重鎖遺伝子を設計することにより作製することができる。例えば、F (a b')<sub>2</sub> 軽鎖部分をコードするキメラ遺伝子は重鎖のCH<sub>1</sub>ドメイン及びヒジ領域をコードするDNA配列を含むであろう。また、このような断片はキメラ免疫グロブリンの酵素的切断によって取得することができる。例えば、ハイブリ

ン又はペプシンによる切断により、それぞれFa b断片又はF (a b')<sub>2</sub> 断片を作製することができる。

好ましくは、キメラ軽鎖及びキメラ重鎖(又はそれらの部分)をコードする融合遺伝子は受容細胞を同時トランسفェクトするために使用することができる二つの異なる発現ベクター中でアセンブルする。各ベクターは、二つの選択可能な遺伝子—細胞系での選択のためのもの及び真核細胞系での選択用のものーを含んでいる。ここで各ベクターは異なる対の遺伝子を含んでいる。これらのベクターにより、細胞系で融合遺伝子の產生及び増幅を行い、統して真核細胞中に同時トランسفェクション及び同時にトランسفェクトされた細胞の選択を行う。細胞系で選択可能な遺伝子の例としては、アンピシリン耐性を与える遺伝子及びクロラムフェニコール耐性を与える遺伝子が挙げられる。真核細胞のトランسفェクトのための2つの選択可能な遺伝子としては、次のものが好ましい。(i) キサンチシーガニアニンホスホリボシルトランスクエラーゼ遺伝子(gpt)、及び(ii) Tn5からのホスホトランスクエラーゼ遺伝子(neo)と命名)が挙げられる。gptを用いる選択は、この遺伝子によりコードされる酵素のブリンヌクレオチド合成分のため基質としてキサンチシンを利用する能力に基づく。類似の内因性酵素は利用できない。キサンチシン及びノシモンホスフェートのキサンチモンホスフェートへの転換を遮断するミコフェノール酸を含む培地中で、gpt遺伝子を発現する細胞のみが生き残ることができる。neo遺伝子の産物は、真核細胞中の抗生物質G418及び同クラスの他の抗生物質によるタンパク質合成の阻害をブロックする。この二つの選択方法は、二つの異なるDNAベクターに乗せて真核細胞中に導入された免疫グロブリン鎖遺伝子の発現を選択するため同時に又は逐次的に用いることができる。

好ましい受容細胞系はミエローマ細胞である。ミエローマ細胞は、トランسف

(17) 本発明の血小板特異的キメラ抗体は血栓治療剤として有用である。本発明のエクトされたIgG遺伝子によりコードされる免疫グロブリンを合成し、アセントルとして分泌することができる。さらに、これらは免疫グロブリンのグリコシル化のための機械を有している。特に好ましい受容細胞はSP2/0のようないわゆる非産生ミエローマ細胞系である。これらの細胞系は、トランスクレクトされた免疫グロブリン遺伝子によりコードされる免疫グロブリンのみを生産する。ミエローマ細胞は特異的に免疫グロブリンを増殖する。この方法でもできる、この場合分泌された免疫グロブリンは腹水から得ることができ。Bリノバ球のような他のリノバ系細胞またはハイブリドーマ細胞も好適な受容細胞となり得る。

免疫グロブリンをコードする遺伝子を含むベクターでリンパ系細胞をトランスクレクトする方法は数種ある。DNAをリンパ系細胞に導入するための好ましい方法は、電気穿孔法である。この方法では、取り込まれるDNAの存在下に受容細胞を電気ハルスにかける。例えば、Potter et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 81:7161 (1984)を参照。DNAを導入する別な方法は、プロトプラスト融合法である。この方法では、キメラIg遺伝子を含む組み換えプラスミドを持つ細胞の細胞壁を剥がすためにリゾチームを使用する。得られたフェロプラスチトをミエローマ細胞ヒポリエレングリコールを用いて融合する。プロトプラスト融合法実施後にトランスクレクトントを選択し半離する。DNAを多くの細胞タイプに導入するために使用できる別の技術は、リソソラルシウム沈殿法である。

キメラ免疫グロブリン遺伝子は、細胞や酵母などの非リノバ系細胞においても発現させることができ。細胞内で発現させた場合、免疫グロブリンの重鎖ヒト軽鎖は封入体の一部となる。従って、これらの鎖は半離し精製した後、機能的免疫グロブリン分子の中に組み立てられなければならない。大腸菌における発現については、大腸菌からシグナル配列を含む融合蛋白として分泌させることを含めて他の方法も利用できる(例えば、Pluckthun, A., BioTechnology, 9: 545-551 (1991); Skerra, A. et al., BioTechnology, 9: 273-278 (1991)を参照)。

血小板特異的キメラ免疫グロブリンの有用性

(18) 本発明の血小板特異的キメラ抗体は血栓治療剤として有用である。本発明のキメラ抗体(またはそれらの断片)は、たとえば血栓を行する患者や血栓形成の危険がある患者の血小板凝集や血栓形成を抑制する目的に使用することができる。本発明の抗体はまた、血小板凝集によって引き起こされ、血栓形成や血栓形成の成に先立ち起きたことがある血流の変化(例えば、周期性血流変動)を抑制する目的にも使用することができる。本発明の抗体は血栓形成または血栓再形成(閉塞)の予防を図る又は最小にする様々な状況において使用することができる。さらに、本発明の抗体は狭窄または再狭窄または下狭窄(減少、遅延、または下流)を図る様々な状況において使用することができる。

たとえば、冠状動脈疾患を行する患者やその危険がある患者は、血管の開塞、再閉塞、狭窄、および/または再狭窄を抑制する目的で本発明の抗血小板抗体(メラ)又は抗体断片(たとえば抗GPIIb/IIIa抗体)又は新ましくはキメラ7E3 F(ab)2やF(ab')2など該抗体の断片)の併用投与が効果的である。

本発明の抗体は、たとえば肺塞栓症、一過性脳血栓症(TIA)、深部血管塞栓症、冠状動脈バイパス術、人工弁または人工血管(たとえば自家、非自家、または合成血管移植の場合は合成血管)の挿入手術又は血管(冠状若しくは末梢)の剥離における血栓予防の目的で個体(たとえばヒトなどの哺乳動物)に投与することができます。本発明の抗体は、冠状動脈介入手術(たとえば血管形成術、ステントの配置、ステントの配置を伴う血管形成術、血管移植)又は他の血管介入手術(たとえば末梢ステントの展開、人工弁若しくは人工血管の挿入(自家、非自家、若しくは合成血管移植の場合等))の術前、術中及び/又は術後の血小板凝集および血栓症を予防する目的で個体に投与することもできる。本発明の抗体は、例えば、バルーン法、冠状動脈切開術、レーザー血管形成術などの適当な方法によつて実施される血管形成術を受けた個体に投与することができる。抗体は血管形成術に先立ち投与(血管形成術前投与)してもよいし、血管形成術中、または血管

形成術後に投与してもよい。上記処置により血栓症を予防することができるので、死亡、心筋梗塞、またはPTCAや冠状動脈バイパス術を要する冠状動脈梗塞

作（急性虚血発作）などの血管形成術に伴う血栓症合併症の発生率を低下させることができる。また、上記処置は、死亡、心筋梗塞、またはPTCAや冠状動脈狭窄症（冠状動脈狭窄症）などの冠状動脈介入手術（たゞバイパス術（血管再生術））を要する再発性虚血発作などの虚血発作や合併症に伴う虚血発作や合併症の発生率を長期的に低下させるという利益をもたらすが、この発生率の低下は操作や再狭窄の減少、遅延、または予防の指標となる。他の血管介入手術（たとえば末梢ステントの展開、人工弁若しくは人工血管の挿入（自家、非自家、または合成血管移植の場合等））による虚血発作や合併症を長期的に低下させることは予防することも、該手術前、手術中及びノック手術終了後（本説明の折り返体を担当することにより達成可能である。

たとえば実施例4に示すように、血管形成術（経皮経管的冠状動脈形成術、P TCA）に先立ち抗血小板マウス抗体（キメラ7E3/Fab断片）をアジュバント療法で投与したところ、出血時間は延長させ、アゴニスト誘導性血小板凝集（生体外血小板凝集測定法で測定）を低下させた。実施例4および実施例5に示した実験結果から、血小板 GPIb/IIa の阻害と c7E3 抗体（Fab断片）による凝集抑制はトネにおける生体内抗血栓作用をもたらすものと思われ

キメラ7 E 3 抗体断片の投与に関する無作為化二重盲検プラセボ対照比較試験の結果を実施例6および実施例7に示した。実施例6に示したデータから、血管形成術を受けて剥離閉鎖（再閉塞）の危険が高まっている患者にキメラ7 E 3 抗体断片を投与すると、剥離閉鎖（再閉塞）が予防され、急性虚血発生率を低下させうることがわかつ。実施例7でさらに説明するように、血管形成術を受けて剥離閉鎖（再閉塞）の危険が高まっている患者にキメラ7 E 3 抗体断片を投与するこ

抗GPIb/IIa抗体断片を投与する非急性虚血症の発生率が低下するが(実験例7参照)、この長期的効果はこれまで見られなかつたものである。CPIb/IIa受容体に選択的に結合する他の化合物又は作用ができる。

剖を用いて換椎や再狭窄を予防または減少させることによって非急性虚血合併症の発生率を下げるという臨床効果を得ることができる。また、これらの化合物の投与により閉塞や再閉塞を予防することもできる。これらの化合物の具体例としては、GPIIb/IIIaアンタゴニスト、免疫グロブリン系若しくは非免疫グロブリン系ペプチド又はタンパク質(たとえば組み換え体など)、それらの類似体、および核酸や核酸類似体などが挙げられる。例えば、冠状動脈疾患を有する患者やその危険がある患者は、GPIIb/IIIa受容体に選択的に結合することで血管の閉塞、再閉塞、狭窄、および/または再狭窄を抑制する化合物の有効性が奏効しうる。

1つの態様において、血管の狭窄及び／又は再狭窄は、GPIIb/IIIa及び $\alpha_1\beta_3$ と称するビトロネクチン受容体に結合する化合物又は作用剤 (GPIIb/IIIaのアンタゴニスト、免疫グロブリン若しくは非免疫グロブリンペプチド又は蛋白質 (合成、組み換え等)、それらの擬似体並びに核酸又は核酸類似体等) を予防的に又は治療的に投与することにより、阻害することができる。小板膜蛋白質GPIIb/IIIa (CD41/CD61とも称する) は、構造的及び免疫学的特性を共有するインテグリン受容体ファミリーに属する。GPIIb/IIIaに密接に関連するインテグリンは、ビトロネクチン受容体 ( $\alpha_1\beta_3$ 、CD51/CD61とも称する) であり、GPIIb/IIIaと同一の $\beta_3$ サブユニット ( $\beta_3$ 、 $\beta_3$ ) を用いるが、異なる $\alpha$ サブユニットを有する ( $\alpha_1$ サブユニット)。ビトロネクチン受容体は、内皮細胞及び血管平滑筋細胞等の細胞で (及びより少ない範囲に、血小板で) 発現しており、種々の細胞外マトリックス蛋白質 (ビトロネクチン、フィブロネクチン、フォン ウイルブラン (von Willebrand 蛋白質)、

Lebrand) 因子、フィブリノーゲン、オステオポンチン、トロンボスボンシン、コラーゲン、ペルレカン等)への接着を媒介する。CPIb/IIa とビロネクチン受容体とのホモロジーは、CPIb/IIa に対するモノクロナル抗体 7E3 が、内皮細胞で発現したビロネクチン受容体にも結合する程度に十分である(実施例 10)。

導く。潰瘍に侵蝕する血小板凝集、血小板脱颗粒、転位(inversion)及び血小板表面事象は、血栓並びに傷害部位で細胞増殖および移動を刺激する他の因子。(血小板山尖成長因子等の成長因子剤及びサイトカイン類等)の放出を導く。炎症性サイトカインは、該領域に蓄積するマトリックス蛋白質(コラーゲン、オステオポンチン、ビトロネクチン等)の産生を誘導する。細胞移動が引き起こされ、血管平滑筋細胞、内皮細胞、マクロファージ、線維芽細胞及びその他の炎症性細胞が該部位に移動し、血管内腔を狹める(狭窄又は再狭窄)病変(アテローム等)を導く。

$\alpha$ 、 $\beta$ 、インテグリン又はビトロネクチン受容体は、傷害の部位への細胞(内皮細胞等)の移動に関わる。 $\alpha$ 、 $\beta$ 、は、アテローム性動脈硬化の病変に存在するビトロネクチン、オステオポンチン又は他のマトリックス蛋白質等の細胞外マトリックス蛋白質に結合する。ビトロネクチンに結合した場合等の $\alpha$ 、 $\beta$ 、受容体のクロスリンクは、移動/活性化シグナル並びに移動を促進する物質の産生を開始することができる。血管内腔を狭める再狭窄は、血栓病変事象を導く。

特別な理論により結合することを期待するわけではないが、G P I I b/1 I I I aと $\alpha$ 、 $\beta$ 、の両方と反応し、それらの機能を阻害する作用剤(c 7 E 3 F a bのとき抗体等)の投与は、血小板凝集、脱颗粒及び転位を阻害することができる。血栓形成及び急性腫瘻事象を予防する血管壁を不導性化することができると結論することは合理的である。従って、凝固に関わる血小板表面事象等の他の事象を、低減又は予防することができ、形成した血栓の剥離及び放出した

他の因子(成長因子剤及びサイトカイン類等)の量の低下並びに細胞の増殖、移動及び細胞形成の阻害を導く。キメラ抗G P I I b/1 I I a抗体断片の投与で観察された(実施例7を参照)非急性腫瘻性合併症の低減により示されたように、先例のない長期にわたる恩恵に基づき、血小板G P I I b/1 I I aと内皮細胞に存在する $\alpha$ 、 $\beta$ 、インテグリンとに反応し、それらの機能を阻害する作用剤(c 7 E 3 F a bのとき抗体等)の投与は、冠動脈介入術の非急性虚血性合併症(該手術後約3~6月後の後期臨床事象等)を低減又は予防できる。例えば、G P I I b/1 I I a及びビトロネクチン受容体に結合するF v、F a b、F a

b' 及びF (a b')、断片等の抗体又は抗体断片を投与することができる。

好適な抗体は、ポリクローナル又はモノクローナルであってもよく、抗体又は免疫グロブリンという用語は、ポリクローナル抗体又はモノクローナル抗体の両方を含む意味である。また、抗体又は免疫グロブリンという用語は、単鎖抗体、キメラ、ヒト化又は疊長類化(C D R移置)抗体並びに2以上の種山米の部分を含むキメラ又はC D R移置単鎖抗体をも含む意味である。例えば、Cabillyら、米国特許第4,816,567号明細書; Cabillyら、欧洲特許第0,125,023号B 1; Winter、米国特許第5,225,539号明細書、及びWinter、欧洲特許第0,239,400号B 1を参照のこと。疊長鎖化抗体に関するNewman, R. L.、BioTechnology, 10: 1455-1460(1992)及び単鎖抗体に関するLadher, R. L.、米国特許第4,946,778号明細書及びBird, R. E. L.、Science, 242: 423-426(1988)も参照のこと。

例えば、G P I I b/1 I I a及びビトロネクチン受容体に結合するネズミ7 E 3抗体又はキメラ7 E 3抗体を用いることができる。別の態様において、投与対象の抗体は、7 E 3抗体により結合されるG P I I b/1 I I a及びビトロネクチン受容体の同一の(又は機能的に同等の)エピトープと反応できる。例えば、G P I I b/1 I I a及びビトロネクチン受容体へのモノクローナル抗体7 E 3の結合を遮断する抗体を用いることができる。好ましい態様において、かかる抗体は、適當な免疫原(血小板)又は精製G P I I b/1 I I a若しくは $\alpha$ 、 $\beta$ 、又はそれらの構成鎖、特に $\beta$ 、鎖、前膜分子若しくは合成分子の一部等)に対して惹起させることができ。免疫化抗体の調製並びにポリクローナル抗体及びモノクローナル抗体の产生は、いかなる好適な技術を用いて行なつてもよい。種々の方法が記載されている(例えば、米国特許第5,336,618号明細書(Coller); Kohler L.、Nature, 256: 495-497(1975)とEur.

（二）抗血小板抗体による血栓溶解療法

抗血小板抗体（抗血小板抗体）は、抗体が血小板表面の糖蛋白（GPIIb/IIIa）と結合する事で、血小板の凝集能を阻害する。この効果により、血栓の形成を抑制する。また、抗血小板抗体は、血栓溶解薬（アセトアミノフェン）の効率を高め、血栓溶解の効果を強化する。

抗血小板抗体の投与量は、個体の体重、他の薬物（たとえば血栓溶解薬）の投与量など様々な要素によって決まる。

抗血小板抗体を使用する療法を繰り返すと、薬物に関連する血小板増加が引き起こされることがある。これは、生体が抗体被覆血小板を異物として認識してそれらに対する抗体を生成した後に、正常より短時間に網状内皮系によってそれらを消滅させようとするものである。血小板表面には GPIIb/IIIa が非常に高密度で存在し（血小板 1 個あたり受容体約 80,000 個）、多數の血小板が循環しているので（1 μl あたり約 0.25 × 10<sup>10</sup> 個）、血小板増加が血栓溶解法の重要な合併症となっている。す

メラ抗仙小板（たとえば G P I b/III a）抗体を処理すればこの問題を防  
止することができる。本発明のキメラ抗仙小板抗体は、他の方法では抗仙小板抗  
体投与に伴う発症の可能性がある仙小板増殖を抑制（減少または予防）すること  
ができる。たとえば、キメラ 7 E 3 F a b を投与すると、血小板増加はほとん  
ど見られない（たとえば実施例 6 および実施例 7 参照）。

次に、キメラ 7 E 3 F a b 抗体断片をヒトに投与すると、特にネズミ E 7 E 3  
F a b の可変領域の免疫原性という観点から、ネズミの場合より誘導免疫の発  
生率が驚くほど低下する（たとえば実施例 4 および実施例 7 参照）。仙小板と結  
合したネズミ抗仙小板抗体成分の大部分は、たとえば G P I b/III a  
a 受容体を介して血小板表面に結合して免疫系のアクセスを不可能にする結果、  
そのキメラ抗体は同じエピトープに対するヒト抗体と機能的に区別できなくなる  
。したがって、本発明のその他のキメラ抗仙小板抗体もネズミ抗原結合領域を有  
しているにも関わらずはやはり免疫原性を示さない。

本発明の仙小板特異的キメラ免疫グロブリンは仙仙の画像化にも有効である。  
この目的のために、一般に抗体断片が好ましい。上記のように、キメラ重鎖遺  
伝子の切断型を設計して免疫シンチグラフィー画像化用キメラ免疫グロブリン断

。したがって、本発明のその他のカメラ用小板抵抗もネズミ抗原結合領域を有しているにも関わらずやはり免疫原性を示さない。

この目的のために、一般に抗体断片が好ましい。上記のように、キメラ重鎖遺伝子の切断型を設計して免疫シンチラフィー画像化用キメラ免疫グローバルアグリガントを構成する。

片（たとえば  $Fab$ 、 $Fab'$ 、または  $F(Ab')$ ）を作製することができる。<sup>11</sup> これらの分子を直接、または  $DTPA$ などの結合キレート化合物を用いて、<sup>12</sup> ヨウ素、ヨウ素、テクチウム、インジウムなどの放射性同位体で標識して放射免疫シンチグラフィー剤を作製することもできる。あるいは、放射金属結合（キレート化）ドメインをキメラ抗体部位に作製して標識部位としてもよい。すなわち、ヒト以外の他の小板特異的可変領域ヒト定常領域（好ましくは切断されたもの）ヒメラチオネイインなどの金属結合タンパク質山出來の金属結合ドメインとを有するタンパク質としてキメラ免疫グロブリンを設計することができます。

上記山出來小板特異的キメラ免疫グロブリンまたはその断片を山出來を有する疑いのある患者に投与する。標識免疫グロブリンの山出來部位局在化に十分な時間が経過した後で、標識剤から発生するシグナルをガンマカメラなどの光学的走査装置を用いて検出する。次いで、検出されたシグナルを山出來像へと変換する。得られた画像により、生体内の山出來の位置を知り、適当な治療法を計画することが可能となる。

以下、実施例により本発明をさらに詳細に説明するが、本説明はこれらの実施例に何ら限定されるものではない。

#### 実施例

##### 山出來小板特異的キメラ1とG4の作製

#### A. 基本原理

$7E3$ ハイブリドーマからの山出來の重鎖および軽鎖遺伝子の可変領域クローニング化は、可変領域と機能的再配列（および発現）させた  $1\beta$  遺伝子の対応する  $J$ （連続）重鎖の間のゲノムにおける連鎖を利用して行なった。 $J$ 領域DNAプローブを用いてゲノムライブライマーをスクリーニングすることで、 $J$ 領域に結合したDNAを分離することができる。生粋系列配列（再配列されていないもの）状態のDNAも  $J$ プローブにハイブリダイズするが、可変領域配列とは結合せず、単離クローニングの制限酵素分析によって同定することができる。

したがって、クローニングは、 $J\beta$ と  $J$ を用いて所産列重鎖および軽鎖遺伝子か、 $J$ 可変領域を単離するやり方で実施した。これらのクローニングの結果が  $7E3$ ハイブリドーマ中で発現されているか否かノーザンプロットティング分析で調べた。発現された配列を含むクローニングをヒト定常領域を保持する残存ベクターに導入し、マウス骨髓腫細胞にトランسفェクトして抗体産生の有無を調べた。次に産生細胞から産生された抗体の結合特異性と機能性を  $7E3$ ネズミ抗体と比較した。

細胞系誘導体ネズミハイブリドーマ  $7E3$ を  $1985$ 年  $5$ 月  $30$ 日付けてAmerican Type Culture Collection (1230 Parklawn Drive, Rockville, MD 20852) に寄託した。生存性試験で良好な結果が得られた後、苦託番号  $HB8832$  が付与された。

#### B. 材料および方法

特記ない限り、以下に示す用語はいずれも山出來であり、温度の単位は摺氏である。

##### 重鎖ゲノムライブライマーの調製

$7E3$ ハイブリドーマから重鎖可変領域を単離するために、ファージラムダベクター  $B$   $\lambda$   $10$ を用いてサイズ分画ゲノムライブライマーを構築した。 $J\beta$ プローブを用いて  $EcoRI$ 消化  $7E3$  DNA のサーキンプロットイング分析を行なつたところ、所産列重鎖断片に相当する位置に  $J\beta$ の  $3$ 、 $5$  kbバンドが検出された。この断片は  $7E3$ 重鎖可変領域遺伝子を含んでいる可能性が高かった。 $7E3$ ハイブリドーマ細胞から高分子量DNAを単離し、制限エンドヌクレアーゼ  $EcoRI$ で完全消化した。次いで、DNAを  $0.7\%$ アガロースゲル上で分離し

、 $3\sim4$  kbのサイズ範囲のDNAをゲルから直接単離した。フェノール/クロロホルム抽出ヒセファデックスG-50ゲル過濾を行なった後、上記  $3\sim4$  kb断片をラムダ  $B$   $\lambda$   $10$ アーム (Promega Biotech, Inc. 製) に連結し、Promega Biotech 社製パッケージン (Packagene) を用いてイン・ビトロでファージ化した。このライブライマーにつき、P標識  $J\beta$ プローブを用いて  $150$  nmペトリ皿  $1$ 枚あたり約  $30$ 、 $000$  個のブラーク強度で直接スクリーニングを行なった。 $5XSSC$ 、 $50\%$ ホルムアミド、 $2X$ デンハルト試葉、 $200\mu g$ の制限酵素分析によって同定することができる。

特表平11-511120

(27)

／m<sup>1</sup> 委性サケ精子DNA中、42℃で1.8～2.0時間にわたりブラークハイブリダイゼーションを行なった。最後に0.5XSSC、0.1%SDS中、65℃で洗浄した。オートラジオグラフィー実施後に陽性クローンを同定した。

#### 重鎖ゲノムライブラーーの構築

7E3軽鎖の可変領域を単離するために、ラムダベクターEMBL-3中にゲノムライブラーーを構築した。高分子量DNAを制限エンドヌクレアーゼSau3Aで部分消化し、1.0～4.0%ショ糖濃度勾配上でサイズ分画を行なった。1.8～2.3kbのDNA断片をEMBL-3アームと連結し、パックカージン(Packagene)を用いてイン・ビトロでファージ粒子に封入した。このライブラーーにつき、J.プローブを用いて1.50mmベトリ皿1枚あたり30,000個のブラーク密度でスクリーニングを行なった。ハイブリダイゼーション条件と洗浄条件は重鎖ライブラーー構築の場合と同じである。

#### DNAプローブ

マウス重鎖J<sub>1</sub>プローブは、J<sub>3</sub>セグメントとJ<sub>4</sub>セグメントの両者を有する2kbのBamH1/EcoRI断片である。マウス軽鎖J<sub>1</sub>プローブは、5つのJ<sub>1</sub>セグメントをすべて有する2.7kbのHindIII断片である。Athersham, Inc.社から入手したキットを用いるニックトランクレーショニンによりPマークプローブを作製した。セファデックスG-50カラムを用いる遠心分離により遊離ヌクレオチドを分離した。上記プローブの比活性は約1.0<sup>9</sup>cpm/μgであった。

#### ノーザンプロットティング分析

1.5μgの全細胞RNAを1%アガロース／ホルムアルデヒドゲル上の電気泳動に付し(マニアティスら(Maniatis, et al.)、Molecular Cloning)、ニトロセルロースに移した。プロットを5.0%ホルムアミド、2Xデンハルト液、5XSSC、および2.00μg/m<sup>1</sup>変性サケ精子DNA中、42℃で1.0時間にわたりニックトランクレートDNAプローブとハイブリダイズさせた。最終洗浄条件は0.5XSSC、0.1%SDS、65℃とした。

エレクトロポーレーションを用いるDNAトランスクエーション

臭化エチジウム／塩化セシウム勾配中で平衡状態に達するまで遠心分離を2回行なうことによって、トランスクエクトさせようとするプラスミドDNAを精製した。

水上で1.0～5.0μgのプラスミドDNAをPBS懸濁8×10<sup>6</sup>SP2/0細胞に添加し、この混合物をバイオラッド社(Biorad)製エレクトロポーレーション装置に入れられた。エレクトロポーレーションは200ボルトで行ない、細胞を96穴マイクロタイパープレートに置いた。4.8時間後に適当な薬物選択を行ない、1～2週後に薬物抵抗性クローンを同定した。

#### 抗体産生量の定量

精製1gGを用いて求めた標準曲線を利用し、粒子濃度強光免疫測定法[ジョリーラ(Jolley, M.E. et al.)、J. Immunol. Meth. 67:21(1980)]により組織培養上清の1gGタンパク質含有量を測定した。ヤギ抗ヒトIgGFc抗体被覆ポリスチレンビーズおよびフルオレセインコンjugエターナル抗ヒトIgGFc抗体を用いて、ヒト定常領域を有するキメラ7E3抗体の濃度を求めた。

測定は、自動装置(Pandex Laboratories, Inc.社)を用いて行なった。  
血小板特異的キメラ1gG4抗体の精製  
組織培養上清をダイアフローYM100限外濾過膜(Whatman)で濃縮し、プロテインAセファロースカラムに負荷した。ケエン酸ナトリウムのpH勾配6.5～3.5を用いてキメラ抗体をプロテインAカラムから溶出させた。精製抗体をダイアフローYM100限外濾過膜で濃縮した。抗体濃度は2.80nmにおける吸光度測定で求めた。

#### 結合抑制度の測定

精製抗体(ネズミ7E3抗体またはキメラ7E3抗体)を放射性ヨウ素標識7E3抗体と競合させ、ヒト血小板結合度を比較した。ケエン酸添加ヒト全血を18.75r.p.mで3.5分間遠心分離することで、高血小板含有血漿(PRP)を作製した。<sup>125</sup>I標識7E3抗体(150,000cpm)を適当に希釈した精製標識抗体に添加し、150μlのPRPを添加することで反応を開始させた。室温で1～2時間培養し、0.4mlのマイクロ遠心管内の3.0%ショ糖/1.1, 2,000gで4分間遠心分離することで、抗体結合血小板を遊離抗体から分離

した。血小板/抗体ペレットを含む遠心筋丸端部を切断し、ガンマカウンターで計測した。ヨウ素放射標識7 E 3とキメラ7 E 3の間の血小板結合親合の程度を計測した。

ヨウ素標識7 E 3 IgGと未標識7 E 3 IgGの間の親合度と比較した。

### 血小板凝集の抑制

精製7 E 3抗体またはキメラ7 E 3抗体をケン酸処理ヒト全血に添加し、37 °Cで10分間保育した。コラーゲンまたはADPによる活性化を行なった後、全血凝集計（Chronolog Corp.社）を用いて血小板凝集速度を測定した。

### C. 結果

#### 血小板特異的血凝集伝子領域のクローニング

J<sub>1</sub>およびJ<sub>2</sub>、プローブを用いて約100万个のブラークをスクリーニングした後、重鎖および軽鎖ライブラリーからそれぞれ数個の陽性クローンを単離した。少なくとも3回のブラーク精製手順を繰り返した後、各陽性クローンのハベクテリオファージDNAを単離し、EcoRI（重鎖クローン）または HindIII（軽鎖クローン）のいずれかで消化し、1%アガロースグルーラーで分離した。DNAをニトロセルロースに移し、プロットをJ<sub>1</sub>（重鎖）またはJ<sub>2</sub>（軽鎖）標識DNAプローブとハイブリダイズさせた。重鎖については、J<sub>1</sub>プローブヒハイブリダイズする3.5 kbのEcoRI消化DNA断片を有する2個のクローランが得られた。J<sub>2</sub>プローブでは、3.0 kbと6.0 kbの2つのサイズクラスターのHindIII断片が判定された。

7 E 3ハイブリドーマ山來の真性重鎖および軽鎖可変領域に対するクローニングDNAは、上記ハイブリドーマから単離したmRNAとハイブリダイズするはずである。重鎖部位または軽鎖部位にある非機能性DNA断片は、発現されないはずである。図1に、それぞれ7 E 3ハイブリドーマ山來の適当なサイズのmRNAとハイブリダイズする3.5 kbのEcoRI消化DNA断片と6.0 kbのHindIII断片の存在の証拠となるノーザンプロットティング分析結果を示した。図1に示した手順で、サブクローン化断片をニックトランスレーションで<sup>32</sup>P標識し、SP2/0（7 E 3ハイブリドーマの融合細胞）山來の全RNAを含むノーザンプロットヒハイブリダイズさせた。3.5 kbのEcoR

I重鎖断片は7 E 3 RNAIIの2 kbのmRNAとハイブリダイズしたが、SP2/0 RNA中ではハイブリダイズしなかった。同時に、6.0 kbの軽鎖H1ndIII断片は7 E 3 RNAIIの12.5 kbのmRNAとハイブリダイズしたが、SP2/0 RNA中ではハイブリダイズしなかった。これらはそれぞれ重鎖mRNAと軽鎖mRNAの正しいサイズである。クローン化DNA断片は7 E 3ハイブリドーマ中で発現される配列を含んでいるので、これらのデータは、上記クローンが7 E 3ハイブリドーマ由来真性可変領域配列を有していることを示唆している。ただ、最終的な機能試験では、これらの配列を適当な定常細胞系で組み合わせると、ネズミ7 E 3抗体のものと類似の親和性と特異性を行する抗体が合成されることがわかる。

#### ベクターおよび発現系

7 E 3ハイブリドーマからクローン化した推定重鎖および軽鎖V遺伝子を、既報〔サンラ（Sun, L. et al.）、Proc. Natl. Acad. Sci. USA 84:214-218(1987)〕の発現ベクターJ<sub>1</sub>でヒト<sup>c</sup>およびG45常領域遺伝子に連結した。pSV1-8.4ΔHneo17-1AVκHcκの17-1A VκH1ndIII断片を7 E 3山來の推定重鎖可変領域遺伝子に対応する6.0 kbのH1ndIII断片で置換した。同様に、pSV2ΔHgp117-1AV<sub>u</sub>-hC<sub>α</sub>の17-1A V<sub>u</sub>EcoRI断片を、7 E 3山來の推定重鎖V領域遺伝子に対する3.5 kbのEcoRI断片で置換した。生じたプラスミドをそれぞれp7E3V<sub>u</sub>hC<sub>α</sub>およびp7E3V<sub>u</sub>hC<sub>α</sub>と命名し、その構造を図2A～2Bに示した。

キメラ重鎖および軽鎖遺伝子を発現させるために、上記2つのプラスミドを同時に非産生性マウス骨髄細胞細胞系SP2/0にトランスクレクトした。軽鎖プラスミドはG418抵抗性を付与し、重鎖プラスミドはミコフェノール酸抵抗性を付与するので、各プラスミド山來の遺伝子を保持発現するクローンを得るために二重選択を行なうことができる。G418とミコフェノール酸に対する抵抗性を有するコロニーから安定細胞系を樹立し、両薬物の存在下でこれらを維持した。これらの細胞系の組織培養上清について、ヤギ抗ヒトIgGFc抗体で被覆

(31) したポリスチレンビーズおよび同じ抗体をフルオレセイン標識したものをおいる粒子濃度蛍光免疫測定法により、抗体の有無を分析した。調べた最初の10種類の細胞系から、約2 $\mu$ g/m<sup>3</sup>を產生する1つの細胞系(c-7E3F6)と命名)を選択し、さらに試験した。

血小板結合活性測定

プロテインA-セファロースカラムを用いてc-7E3F6抗体を精製した後、抗体を濃縮し、血小板結合活性測定でネズミ7E3IgGと比較した。図3に、ネズミ7E3とc-7E3F6(推定キメラ抗体)は、放射標識7E3との血小板結合親合度が同程度であることを示している。結合曲線が重なり合うので、ネズミ7E3とキメラ7E3の結合特性は本測定基準では同じであることがわかる。

c-7E3F6による血小板凝集の抑制

試験抗体のヒト血小板凝集抑制能力を測定する機能測定法において、精製c-7E3F6とネズミ7E3を比較した。測定結果を図4に示したが、抗体濃度が同じ場合、両者は同程度にコラーゲン誘導性血小板凝集を抑制することがわかる。c-7E3F6はADP誘導性血小板凝集も同程度に抑制する。

血小板結合と血小板凝集抑制の測定結果から次のことがわかる：

(1) 7E3ハイブリドーマから真の軽鎖可変領域遺伝子がクローン化された；

および

(2) ヒト定常領域でネズミ定常領域を置換しても、上記測定法で測定した7E3可変領域結合性や機能性には影響がない。

フィブリノゲン被覆ビーズ測定

キメラc-7E3F6抗体は、抗体の血小板/フィブリノーゲン被覆ビーズ間凝集抑制能力を測定する定性的機能測定において陽性であることがわかった[コルラーラ(Coller, B. et al.)、J. Clin. Invest. 73:325-338(1983)]。

17-1A重鎖または軽鎖可変領域断片を対応する7E3可変領域断片で置換した。この測定では、ウサギ抗血清から精製したアフィニティー単離抗ネズミ7

することによって、ネズミ7E3由来重鎖の可変領域をコードするDNAセグメントを、発現ベクターpSV2ΔHgpt17-1AV<sub>u</sub>-hC<sub>u</sub>およびpSV2ΔHgpt17-1AV<sub>u</sub>-hC<sub>u</sub>〔サンラ(Sun et al.)、Proc. Natl. Acad. Sci. USA 84:214-218(1987)〕上に存在するヒトγ1およびγ3定常領域に連結した。生じたキメラ重鎖遺伝子とともにSP2/0細胞に導入した。生じたキメラ重鎖遺伝子をキメラ軽鎖遺伝子とともにSP2/0細胞を樹立トランスクレプトし、γ1、Kおよびγ3、K抗体を分泌する安定細胞系を樹立した。

#### 実施例3

ヒトにおけるキメラ7E3Fab断片の作製

キメラ7E3Fab断片は、(c-7E3)のFab断片を作製した。

精製キメラ7E3IgG(ガンマ1重鎖、カツハ軽鎖)をタンパク分解酵素(ペプチダーゼ)で酵素消化することでキメラ7E3(c-7E3)のFab断片を作製した。該Fab断片は他の消化断片や他の汚染成分(たとえばタンパク質、核酸、ウイルス)を含まない生成物を得るべく考案された一連の精製工程によって単離した。最終生成物は、0.15Mの塩化ナトリウムおよび0.01Mのリン酸ナトリウム(pH7.2)1mlあたり2mgのモノクローナルキメラ7E3Fabを含む無菌非熱原性溶液として作製した。一部の調製物では、最終濃度0.01% (w/v)となるようポリソルベート80を添加した。生成物は使用前に0.2mLのタンパク質結合性の低いフィルターで濾過した。生成物は2~8°Cで保存した。

3名の安定期動脈疾患の患者でキメラ7E3(c-7E3)Fabの処置クリアランスを調べた。0.20mg/kg用鼠のc7E3Fabを5分間かけて静脈内滴注与し、2分~72時間後に血液試料を経時採取した。抗体の特定部分が血漿中に未結合状態で存在することが予想された。この未結合抗体成分を定量するために、迅速に血漿を血小板と分離し余分な生体外結合を防止する必要がある。遊離c7E3Fabの血漿中濃度は固相酵素免疫測定法(EIA)で測定した。この測定では、ウサギ抗血清から精製したアフィニティー単離抗ネズミ7

E 3 1 g C を両側扁桃腺に施用し、同じウサギ抗7 E 3 抗体調製物のビオチン化添導体を利用した検出系を用いた。結果を表1に示した。

表1

0. 2.0 mg/kg用量で治療した患者のc 7 E 3 Fabの血漿中の濃度

時間*	患者A	c 7 E 3 Fab (μg/mL)	患者B	患者C
治療前	ND		ND	
2分	NA	2.554		2.312
5分	1.149	1.873		1.411
10分	0.713	1.391		1.111
15分	0.610	0.916		0.852
20分	0.499	0.985		0.756
30分	0.463	0.815		0.515
45分	0.340	0.704		0.405
1時間	0.308	0.486		0.195
2時間	0.288	0.282		0.149
6時間	0.203	0.055		0.105
12時間	0.112	0.072		0.064
24時間	0.065	0.053		0.053
48時間	0.055	0.147		0.174
72時間	0.196	ND		0.076

(34) 指表平11-511120  
られた数字と同じである。その後の時点では得られたデータから、c 7 E 3 Fab の血漿中濃度は当初急速に低下することがわかる。1時間および24時間後の時点では、血漿中に残存する投与抗体の量 ( $n = 3$ ) はそれぞれ  $0.5 \mu\text{g}/\text{mL}$  と  $0.1 \mu\text{g}/\text{mL}$  であった。図5に示した血漿中抗体濃度 ( $\text{ng}/\text{mL}$ ) の経時変化曲線から、3名の患者いずれにおいても c 7 E 3 Fab の初期血漿クリアランスが急速に起きることがわかる。

c 7 E 3 Fab 断片の薬物動態特性を調べる予備分析を行なった。いくつかの混合（無作為効果および固定効果）直線モデルならびに標準2次成因モデルおよび非成因モデルを含むいくつかのモデルを用いて、血漿中濃度データをあてはめてみた。遊離血漿抗体データは標準薬物動態モデルにはよくあてはまなかつた。c 7 E 3 Fab の作用部位は血小板上に存在する受容体であるから、遊離抗体の血漿中濃度が作用部位におけるその濃度と無関係であることは全く予想されない、わけではない。c 7 E 3 Fab の初期の血漿クリアランスが急速であることは、抗体が血小板 C P I I b / I I a 受容体に結合することを一部反映している。調べたモデルのうち無作為効果直線モデルは、血漿濃度データに最もよくあてはまることがわかった。このモデルを用いて測定した薬物動態測定項目の  $C_{1/2}$  は  $1.1 \text{ p}$ 、 $V_d$ 、および  $t_{1/2}$  の予備値を表2に示した。

点滴終了と採血の間隔、血小板は採血後さらに2分間血漿と接触していたことに注意。(すなわち、遠心分離による血漿の分離に必要な時間として)

$ND =$  未検出/分析の検出レベル以下 ( $0.025 \mu\text{g}/\text{mL}$ )  
 $NA =$  データ無し

c 7 E 3 Fab\* に対する薬物動態値

パラメーター	値
$C_{1/2}$ (血/時)	15. 6
$V_d$ (L)	6. 8
$t_{1/2}$ (時間)	0. 1 (6分)

c 7 E 3 の注射量が血漿中に遊離抗体として検出されるとすれば、理論的最高抗体濃度は約  $5.0 \mu\text{g}/\text{mL}$  ( $0.25 \text{ mg}/\text{kg}$  を  $1 \text{ kg}$  あたり  $4.0 \text{ mL}$  の血漿量で割ったもの) となるはずであるが、注射抗体の大部分は血小板と結合するので、実際にはこの理論的最高濃度に達することはなかつた。実際、もつとも早い段階の測定では (2分後)、c 7 E 3 Fab の平均血漿中濃度 ( $n = 2$ ) は  $2.43 \mu\text{g}/\text{mL}$  であったが、この値は最高血漿中濃度 ( $C_{\text{max}}$ ) として見

データを過心させるためには無作為効果直線モデルを使用した。  
 $C_{1/2} =$  血漿クリアランスを血漿中の濃度の減少を過度で割った半

して定義し、1時間当たりの率で計算する。すなわち、ある時間での累計が1��間に計算率はその時間で除去される薬剤の割合となる。

$$V_d = \frac{\text{分配容量}}{\text{血漿中の濃度の測定値} \times \text{血漿容量}} \text{として定義する。}$$

70kgの人の標準貯水量3Lを計算に用いた。

↑ 112 = 排出の休期。

泄巾屢展竹枝詩

0.25 mg/kg の C7E3Fab による静脈内注射群を用いた。これら 3 名の患者の血漿クリア安定型冠動脈疾患の患者から尿試料を採取した。以下の時点での蓄尿全量をランクデータについてはすでに論じた通りである。以下に論じた通りである。採取した。すなわち、注射後 0~2 時間、2~6 時間、6~12 時間、および 1 2~4 時間である。また、投与前の尿試料も採取した。採取した尿の代表的試料について、上記 EIA 法を少し改変したものを利用して、遊離 Fab の有無を分析した。いずれの場合も、C7E3Fab は尿中に検出されなかつた。

前臨床毒性試験  
臨床毒性試験を実施した。最高0.6mg/kg用鼠のボーラス注射を行なった（ヘリノン、アフタ、最高0.8μg/kg/分の速度の点滴を9.6時間行なった（ヘリノン、アフタ）。

容性が良好であり、重大な出血合併症やその他の副作用は見られなかった。

1 0日以上にわたり抗血小板療法を受けていないとの女足エフノイ思の(43～75歳の男性)を被験者とする用量増加試験を行なった。様々な用法の投与を行なった。患者には、0.15～0.30mg/kgのキメラ7E3Fa b(患者20名)の単回静脈内ボーラス注射投与、またはボーラス負荷後12～96時間にわたり連続静脈内輸液投与(10μg/分)(患者32名)する治療

卷之三

c 7 E 3 F a b のボーラス投与 (0.15~0.30 mg/kg) 後2時間目に、血小板GPIb/111a受容体遮断度、20 μMのADP (アゴニスト)に対する血小板凝集反応、および出血時間測定した。受容体遮断およびアゴニストに対する血小板凝集は既報 [ゴールド5 (Gold, H.K. et al. )、L. Cline ]

n. Invest. 86-651-659(1990) に従い測定した。出血時間はシブレート法 (implate method) によって測定した。用量が増加すると、抑制受容休帯 (受容結合部位の利用率から計算) でみた受容遮断率が次第に増加した。受容遮断率の増加は血小板凝集の抑制 (投与前値すなわちベースライン値で測定) お

卷之三

3つの測定項目があり、これらは、このノット中で  
た。この用語は、キメラ7E3Fabの濃度を上げながら凝集計キュベット中で  
15分間培養した正常被験者の高島小坂仙駒中でピーク抑制が見られた5μg/

ヒト透過率の比率で測定した。アゴニスト添加前の血漿は比較的透明で、光透過率はゼロに設定した。アゴニストの一種ADPを抗体不含对照試料に添加したところ、凝集の進行に伴い光透過率が上昇したが、c7E3Fabが存在する用ヒト、抗体含有試料では、1mMアガロースに加え、c7E3Fabでは完全に

抑制された。)

受容休遮断、血小板凝集抑制、および出血時間に対するピーク作用は2時間だ。受容休遮断、血小板凝集抑制、および出血時間に対するピーク作用は2時間後に見られ、経時的に徐々に回復した。出血時間は6～12時間後には正常値付近まで回復した。

受容体遮断と機能抑制のピークは0.25 mg/kgで見られたので、この量  
荷用輸液による血小板抑制の継続時間は測定するところで、血小板  
荷用輸液後の連続輸液による血小板抑制の継続時間は測定するところで、血小板  
抑制時間の延長は、0.25 mg/kgの負荷用量投与後72時間にわたりキ  
ビ出血時間の延長は、0.25 mg/kgの負荷用量投与後72時間にわたりキ  
メラ7E3Fabの連続輸液を10 μg/分の速度で受けた5名の患者において

連続輸液の維持せずと維持された。点滴を中心とするとだちに回復が始まった。

○問銀の結果は12、24、48、および96時間の点滴にも見られた。

いすれの患者も過敏反応を示さなかった。血液学的測定項目や化學的項目には有意な治療効果の傾向は見られなかった。また、重要な出血発作もなかった。有症でない出血発作がまれに見られたが、その内訳は一過性の軽度貧血と輕度膿肉腫が軽度患者に見られたものである。この治療の結果から、キメラ7E3Fab'a'b'は数日にも及ぶ長期間にわたり血小板機能をよく抑制させようには患者に投与することができる事が示された。

#### 炎症性試験の結果

ネズミ7E3Fab'a'b'を用いた治験（患者150名）で、  
高濃度酵素結合免疫測定法による免疫応答は全患者の16%（24/150）で  
見られた。いずれの反応も抗体価は低く、1:50～1:200の範囲が普遍で  
あつた。治験群は、0.01～0.25mg/kgのネズミ7E3Fab'a'b'  
で治療した健常志願者、0.05～0.20mg/kgのネズミ7E3Fab'a'b'  
で治療した不安定型アンギナ患者、および0.1mg/kgのネズミ7  
E3Fab'a'b'または0.15～0.35mg/kgのネズミ7E3Fab'a'b'で治療  
したPTCA患者、ならびに0.10～0.30mg/kgのネズミ7E3Fab'a'b'  
の単回ボーラス前処注射投与、0.2または0.30mg/kgの単回ボーラス  
前処投与後12～36時間にわたりネズミ7E3Fab'a'b'の連続輸液（0.15μg  
/kg/分または10μg/分）を行なうかネズミ7E3Fab'a'b'の注射を6時間間隔で  
2回（0.2～0.30mg/kgの単回ボーラス注射後に0.05mg/kg  
のボーラス注射を行なう）受けすることで治療された安定型アンギナ患者が含まれ  
ていた。

ヒトマウスキメラ7E3Fab'a'b'により免疫原性は類似に低下した。用薬増加  
試験の被験者としてキメラ7E3Fab'a'b'治療を受けた52名の安定型アンギナ患  
者（上記参照）はいずれも、キメラ7E3Fab'a'b'に改変した同様の測定法で測定した  
免疫応答を示さなかった。

#### 抗血小板活性の回復性

キメラ7E3Fab'a'b'は血小板からの消失速度が遅く、血漿中遊離  
、問銀の結果は12、24、48、および96時間の点滴にも見られた。  
○問銀の結果は12、24、48、および96時間の点滴にも見られた。  
、キメラ7E3Fab'a'b'は急速に循環からクリアされる（上記参照）。したがつて  
、キメラ7E3Fab'a'b'はランダムドナー血小板を投与することに  
よって容易に回復させることができ。血小板輸液によるこの回復ないし解消作  
用は、ネズミ7E3Fab'a'b'のいずれかの投与で血小板機能がほぼ完  
全に抑制された時点でランダムドナー血小板を投与された2名の患者で確認  
された。出血時間測定することによって血小板機能の回復度を判定した。この  
性質は、出血患者の血小板機能を回復させる必要がある場合に有用である。

#### 実施例4

【竜巻冠状動脈形成術に伴う血栓合併症の予防におけるキメラ7E3抗体の効用  
】  
たとえばバルーン法や短アーテックトミーによる經皮経管的冠状動脈形成術（P  
TCA）は狭窄した冠状動脈管の拡大手段として有効である。この手術では、  
血管形成術の術中および術後に急性冠状動脈閉塞が起きるという危険を伴う。既  
報では冠状動脈形成術例における冠状動脈閉塞率は約3～6%とされており【  
DeTrey, K.M. et al., *Circulation* 82:739-750 (1991)】、これが院  
内発症および死症の主因となっている。ハイリスク患者では、血栓によって引き  
起こされる主な心症状の発生率は10～20%である。  
冠状動脈形成術の術中や術後直後に見られる急性冠状動脈閉塞は深部動脈壁  
書とそれに伴う部分閉塞性「内膜フラップ」が共存して引き起こされるか（血栓  
形成を伴う場合とそうでない場合がある）、血管壁傷害部位に血栓形成のみによ  
つて引き起こされるものと思われる。動物モデルでは、血栓が解消し後に再開塞  
が起きる場合、まず「周期性血流変動」（CFVs）と呼ばれる冠状動脈血流環  
の周期性低下と回復が繰り返される。これらのCFVsはほぼ完全に血小板を介  
する現象であり、冠状動脈の狭窄部位と内皮傷害部位における血小板凝集の蓄  
積と剥離が繰り返されることによって引き起こされる。ヒトにおける冠状動脈  
形成後の周期性血流変動についての記載がある。キメラ7E3抗体を用いて血管  
形成術中の血小板機能を抑制させることによって血小板凝集と血栓形成を予防す

(40)

(30)

特表平11-511120

ことができる。キメラ7 E 3抗体は血栓閉塞の危険が高い患者においてとくに有用である。これらの患者は、急性冠状動脈血栓症の前徴として急性心筋梗塞や不安定型アンギナや剥離閉鎖の臨床症候群を引き起こす解剖学的リスク因子（たとえば狭窄部位の病変の血管造影判定など）または臨床的リスク因子（たとえば心筋梗塞、不安定型アンギナ、糖尿病、65歳以上の女性）に基づいて判定される。

#### 随意PTCAにおけるキメラ抗血小板抗体

2期治験を行なった。第1期では、随意経皮経管的冠状動脈形成術（PTCA）を受けた患者におけるキメラ7 E 3 Fabの単回投与の安全性と最適投与量を判定することを目的として実施した。第11期では、ボーラス注射投与後に様々な連続輸液期間を設けた場合のキメラ7 E 3（c7E3）の安全性と予備効果の判定を目的として実施した。第11期治験の被験者は、虚血性心合併症の危険のある不安定型冠状動脈形成術を受けた患者である。高リスク患者としては、B型またはC型病変特異性を有する不安定型アンギナまたは不安定型心疾患を有する患者が含まれていた。表3に高リスク患者の判定基準を示し、表4に血管造影で判定した病変特異性を示した。予備効果は、血小板機能の抑制度と血栓症合併症の予防度にない女性が両期とともにに参加した。

(40)

表3

#### 虚血性合併症の高リスク患者に対する選択基準

##### 中程度の高リスク：

- 1) 病変特異性のない特徴を有する不安定型アンギナ
- 2) 単一のB型病変特異性の特徴を有する狭窄

##### 最高リスク：

- 1) 2以上のB型病変特異的な特徴を有する狭窄
- 2) 少なくとも1つのB型病変特異的な特徴を有する狭窄のある不安定型アンギナ
- 3) 少なくとも1つのB型病変特異的な特徴を有する狭窄のある真性糖尿病
- 4) 少なくとも1つのB型病変特異的な特徴を有する狭窄のある65歳以上の女性
- 5) 少なくとも1つのB型病変特異的な特徴を有する狭窄

(4)

表4

## 病変特性

A型病変 (高成功率) > 85% : 低リスク	<ul style="list-style-type: none"> <li>不連続 (<math>&lt; 10</math> mm長さ)</li> <li>・同心的</li> <li>・容易に近づきやすい、</li> <li>・屈曲しないセグメント、<math>&lt; 45^\circ</math></li> <li>・平滑な輪郭</li> <li>・低度の石灰化又は石灰化なし</li> <li>・全周剥離以下</li> <li>・立直に閉口なし</li> <li>・主要な枝の影響なし</li> <li>・血栓なし</li> </ul>
B型病変 (中程度の成功率) 60～85% : 中リスク	<ul style="list-style-type: none"> <li>管状 (<math>1.0 \sim 2.0</math> mm長さ)</li> <li>・偏心的</li> <li>・セグメント近接部の中程度のねじれ</li> <li>・中程度に屈曲したセグメント、<math>&gt; 45^\circ</math>、<math>&lt; 90^\circ</math></li> <li>・不規則な輪郭</li> <li>・中程度から重症の石灰化</li> <li>・全周剥離 <math>&lt; 3</math> ヶ月</li> <li>・位置に閉口あり</li> <li>・二重ガイドワイヤを要する</li> <li>・分岐的病变</li> <li>・いくらかの血栓が存在</li> </ul>
C型病変 (低成功率) < 60% : 高リスク	<ul style="list-style-type: none"> <li>・偏心的</li> <li>・セグメント近接部の極端なねじれ</li> <li>・極度に屈曲したセグメント <math>&gt; 90^\circ</math></li> <li>・全周剥離 <math>&gt; 3</math> ヶ月</li> <li>・主要な枝を保護することは不可能</li> <li>・もう1枝を有する移植物の変質範囲</li> </ul>

## 第1期 (Stage 1)

第1期では、患者を(実施例3)に記載されている通りに調製および調剤したキメラTE3 ( $\gamma$ 、 $\kappa$ ) Fab 斷片の一回ボーラス静脈内注射群に採用した。総計15例(女性3名と男性12名)に投与した。患者の年齢の中央値は62才(40～76才の範囲)であった。表5にびびるに、…回投与患者全員及び投与群内の患者個々の人「回給付学術プロファイル」を示す。

回量均勻プロトコールにおける隨意PTCAより前の約30分以内に、5例( $n=5$ )それぞれにcTE3 Fab 0.15mg/kg、0.20mg/kg、または0.25mg/kgを一回投与した。患者全員にアスピリン(標準用量)を投与し、処置時に、ヘパリン(標準用量)で

三

キメラ 7E9抗血小板抗体  
患者の年齢、体重、身長、性別及び人種の分類

		連続性与 单回投与		
		コントロール		
症候群	症候群	32	9	15
年齢	年齢	57.4	54.2	60.1
平均値	平均値	57.0	56.0	62.0
中央値	中央値	38	37	46
最小値	最小値	76	74	76
最大値	最大値	9.7	10.5	9.7
標準偏差	標準偏差			
体重 (kg)	体重 (kg)	82.8	88.2	85.5
平均値	平均値	84.8	84.2	84.0
中央値	中央値	42.3	67.3	70.5
最小値	最小値	113.0	122.7	107.0
最大値	最大値	16.6	19.0	11.1
標準偏差	標準偏差			
身長 (cm)	身長 (cm)	171.2	176.7	173.6
平均値	平均値	172.8	177.8	175.2
中央値	中央値	152.4	157.5	160.0
最小値	最小値	185.0	185.4	188.0
最大値	最大値	7.9	8.8	7.8
標準偏差	標準偏差			
性別	性別	8	1	3
女	女	24	8	12
男	男			
人種	人種	0	0	1
白人	白人	26	8	11
黒人	黒人	5	1	2
アジア人	アジア人	0	0	1
スペイン系	スペイン系	1	0	0

表5B

キメラ 7 E 3 抗血小板抗体  
患者の年齢、体重、身長、性別及び人種の分類

被験者 年齢	0.15kg/kg 7E3			0.20kg/kg 7E3			0.25kg/kg 7E3			10kg/min 12kg/min 16kg/min			10kg/min 24kg/min 36kg/min		
	5	5	5	11	11	11	10.5	10.5	10.5	9	9	9	7E3	7E3	7E3
平均値	60.6	57.2	62.6	59.1	55.0	58.1	54.2	58.5	58.0						
中央値	63.0	56.0	65.0	60.0	53.0	58.5	58.0	53.0	53.0						
最小値	47	46	51	40	42	38	37	42	38						
最大値	73	68	76	76	73	75	74	75	74						
標準偏差	10.5	8.3	11.3	10.5	8.9	10.3	10.5	8.9	10.3						
体重 (kg)	83.8	80.5	92.2	85.8	83.8	78.3	88.2	84.0	84.0						
平均値	76.3	78.0	96.0	89.0	85.0	79.9	84.2	82.0	82.0						
中央値	74.5	70.5	82.0	60.4	42.3	62.3	67.3	62.3	62.3						
最小値	107.0	96.0	99.1	113.0	111.8	95.0	122.7	111.8	111.8						
最大値	13.8	9.5	7.7	17.8	19.6	10.7	19.0	19.6	19.6						
標準偏差															
身長 (cm)	170.8	171.9	178.1	169.3	170.9	173.7	176.7	175.2	175.2						
平均値	173.0	175.2	177.8	167.6	172.7	175.2	177.8	172.7	172.7						
中央値	160.0	160.8	168.0	157.5	152.4	165.1	157.5	152.4	152.4						
最小値	177.8	182.9	188.0	177.3	185.0	180.3	185.4	185.0	185.0						
最大値	7.0	8.8	7.0	6.4	10.8	5.4	8.8	10.8	10.8						
標準偏差															
性別	女	3	0	0	3	4	1	1	1						
	男	2	5	5	8	7	9	8	8						
人種	白人	0	0	1	0	0	0	0	0						
	黒人	3	4	4	8	9	9	8	8						
アジア人	2	0	0	3	2	0	1	0	1						
スペイン系	0	1	0	0	0	0	0	0	0						
	0	0	0	0	0	0	0	0	0						

表6  
血管造影による特徴

	コントロール	c7E3 Fab 第1期	c7E3 Fab 第2期
試みられた病変の数:			
單一血管/單一病変	8	7	21
單一血管/多病変	0	6	7
多血管/單一病変	1	2	1
多血管/多病変	0	0	2
不明	0	0	1
試みられた病変の位置:			
RCA	3	9	13
L CX	4	3	14
L AD	3	9	17

複数の血管に病変を有する患者は、両方の血管をカウントした。

RCA = 右冠動脈

L CX = 左回旋冠動脈

L AD = 左前室間枝

#### 第11期

第11期では、患者に0.25mg/kg のc7E3 Fabをボーラス投与し、続いてc7E3 Fabを10μg/分で6時間、12時間、あるいは24時間持続注入を行った。総計32例（女性8例および男性24例）を本試験の第11期投与群に採用した。c7E3 Fab投与患者の年齢の中央値は57才（38～76才の範囲）であった。コントロール患者は9例（女性1例、男性8例）を採用した。コントロール患者の年齢の中央値は56才（37～74才の範囲）であった。コントロール患者は、c7E3を受けなかった、上記で定義されたハイリスク患者であったが、投与患者と同じ方式でモニタリングおよび追跡調査を受けた。第11期患者全員および投与群内の患者個々の人口統計学的プロファイルを表5AおよびBに示す。

PTCAのためのバルーン脳膜の30分前にc7E3 Fab投与を開始した。臨床的に指示された通りにアスピリンおよびヘパリンを投与し、その後、時間当たり800単位の速度における血管形成ヘパリンの投与が推奨された。各11例が6時間群および12時間群に採用され、10例が24時間群に採用された。

c7E3 Fab投与患者32例のうち、21例が單一血管における1病変のPTCAを受け、3例は多血管PTCAを受けた（表6）。7例が單一血管における多病変PTCAを受け、7例は多血管PTCAを受けた（表6）。1例でPTCAの種類が特定されなかつた。第11期患者の冠状動脈の加張の位置を表6に示す。コントロール患者9例のうち、8例は單一血管における1病変のPTCAを受け、1例は多血管PTCAを受けた。c7E3 Fab投与患者32例及びコントロール患者9例は、PTCAの発生性心筋梗塞ハイリスクと分類される臨床的特徴及び血管造影図上の特徴を示した。c7E3 Fab投与患者2例及びコントロール患者1例には特記されていない危険因子があった。残りのc7E3 Fab投与患者30例及びコントロール患者8例には、虚血性併発症のリスクを増大させる同定可能な臨床的特徴または血管造影図上の特徴が少なくとも1つ認められ、ほとんどの患者に2つ以上の危険因子が存在した。表7は、コントロール群及びc7E3投与群の危険因子であり、各投与群内の患者ごとの危険因子の個別リストを表8A～表8Dに示す。

複数の血管に病変を有する患者は、両方の血管をカウントした。

表7

第Ⅰ期  
高リスクの特徴

リスクファクター	コントロール (n=9)	C7E3治療 (n=32)
1つのB型の特徴	5 <sup>1</sup>	4
2つ以上のB型の特徴	1 <sup>2</sup>	7 <sup>3</sup>
1つのC型の特徴	0	2
病変の特徴が恒定されていない、不安定アンギナ	1	1 <sup>4</sup>
不安定アンギナ及びD型の特徴	0	8 <sup>5</sup>
不安定アンギナ及び2以上のB型の特徴	1	7 <sup>6</sup>
不安定アンギナ及び2以上のC型の特徴	0	1
明記されていないリスクの特徴	1	2

- 1 患者04-006は糖尿病患者であった。
- 2 この患者(04-007)は糖尿病であった。
- 3 患者03-001と02-007は糖尿病であった。
- 4 この患者(04-004)は次のような危険因子をさらに有していた。  
○女、65歳以上、かつ糖尿病。
- 5 患者03-003と05-001は糖尿病であった。
- 6 患者01-018は次のような危険因子をさらに有していた。女、65歳以上であった。患者は03-002は糖尿病であった。

表7

## 試験前の高リスクの特徴

## 対照群者

患者番号	リスクのタイプ <sup>1</sup>	セグメント <sup>2</sup>
01-023	1. 不安定アンギナ	LAD
01-024	1. 1つのB型の特徴	LAD
04-006	1. 糖尿病 2. 1つのB型の特徴(偏心的)	LCX
04-007	1. 糖尿病 2. 2つのB型の特徴(偏心的) 中程度に屈曲したセグメント : > 45°、< 90°	RCA
04-008	1. 1つのB型の特徴(偏心的)	LCX
04-009	1. 1つのB型の特徴(偏心的)	LCX
01-021	1. 1つのB型の特徴 <sup>3</sup>	RCA
01-022	1. 不安定アンギナ 2. 2つのB型の特徴 (管状;不規則な輪郭)	OM
03-005	1. 明記されていないリスクの特徴	RCA

1. 表3、4に列挙されている潜在的な特性
2. RCA = 右冠動脈  
LCX = 左回旋冠動脈  
LAD = 左前室間枝  
OM = 左回旋冠動脈の鈍型(obtuse)周縁枝
3. 特性の明示無し

表8B

試験前の高リスクの特徴  
6時間連続の持続点滴

患者番号	リスクの型 <sup>1</sup>	セグメント <sup>2</sup>
04-001	1. 不安定なシグナ 2. 1つのB型の特徴 (偏心的)	RCA
06-001	1. 不安定なシグナ 2. 1つのB型の特徴 (血栓)	LCX
06-002	1. 1つのB型の特徴 (偏心的) (管状: 1.0 ~ 2.0 mmの狭窄)	LAD
01-014	1. 不安定なシグナ 2. 1つのC型の特徴 (拡散> 2 cmの長さ)	LAD
01-013	1. 不安定なシグナ 2. 2つのB型の特徴 (偏心的; 多少の血栓)	RCA
01-015	1. 2以上のB型の特徴;	LAD, LADD
01-017	1. 1つのB型の特徴 (偏心的)	LCX
02-005	1. 不安定なシグナ 2. 3つのB型の特徴 (管状: 1.0 ~ 2.0 mmの長さ); 不規則な輪郭; 位置に開口あり	LAD

表8B (続き)

試験前の高リスクの特徴

6時間連続の持続点滴 (続き)

患者番号	リスクの型 <sup>1</sup>	セグメント <sup>2</sup>
03-001	1. 糖尿病 2. 4つのB型の特徴 (偏心的); 中程度に屈曲したセグメント; > 45°、< 90°; 不規則な 輪郭; 中程度から重症の石灰化	LAD
01-012	1. 1つのC型の特徴 (拡散> 2 cmの長さ)	LAD
01-016	1. 1つのB型の特徴 (多少の血栓)	RCA OM <sub>a</sub>

1. 表3、4に列挙されている潜伏的な特性
2. RCA = 右冠動脈  
LCX = 左回旋冠動脈  
LAD = 左前室間枝  
OM<sub>a</sub> = 左回旋冠動脈の鋸型 (obtuse) 周縁枝

1. 表3、4に列挙されている潜伏的な特性
2. RCA = 右冠動脈  
LCX = 左回旋冠動脈  
LAD = 左前室間枝  
LADD = 左前室間枝の対角 (diagonal) 枝
3. 特性の明示無し

表8C

## 試験前の高リスクの特徴

## 1.2 開胸腔の特徴

患者番号	リスクの型 <sup>1</sup>	セグメント <sup>2</sup>
01-018	1. 不安定アンギナ 2. 65歳を超える女性 3. 2以上のB型の特徴	OM, 回旋 RCA
01-019	1. 不安定アンギナ 2. 2以上のB型の特徴	OM, LAD
02-006	1. 不安定アンギナ 2. 一つのB型の特徴 (絶期塞<3ヶ月)	LCX RCA
02-007	1. 繩張病 2. 5つのB型の特徴 (偏心的) 中程度に屈曲した近接部セグメント: >45°、<90°; 一重カーブ(カーブを要する分岐; 絶期塞<3ヶ月)	LCX OM, LAD
03-002	1. 不安定アンギナ 2. 繩張病 3. 2つのB型の特徴 (セグメントの中程度の屈曲; 不規則な輪郭)	LAD
03-003	1. 不安定アンギナ 2. 繩張病 3. 1つのB型の特徴 (不規則な輪郭)	RCA

表8C(続き)

## 試験前の高リスクの特徴

## 1.2 開胸腔の特徴

患者番号	リスクの型 <sup>1</sup>	セグメント <sup>2</sup>
05-001	1. 不安定アンギナ 2. 繩張病 3. 1つのB型の特徴 <sup>3</sup> (偏心的)	LADD RCA
05-002	1. 1つのB型の特徴 (偏心的) 2. 1つのC型の特徴 (絶期塞>3ヶ月)	RCA LADD
05-003	1. 2つのB型の特徴 (中程度に屈曲したセグメント, >45°、<90°; いくつかの 血栓)	LAD
06-003	1. 不安定アンギナ 2. 1つのB型の特徴 (いくつかの血栓)	RCA
04-002	1. 不安定アンギナ 2. 1つのB型の特徴 (偏心1.0~2.0mm)	LCX

1. 表3、4に列挙されている潜在的な特性

2. RCA = 右冠動脈

LCX = 左回旋冠動脈

LAD = 左前室間枝

LADD = 左前室間枝の対角(diagonal)枝

1. 表3、4に挙されている潜在的な特性

2. RCA = 右冠動脈

LCX = 左回旋冠動脈

LAD = 左前室間枝

OM = 左回旋冠動脈の鈍型(obtuse)周縁枝

3. 特性の明示無し

表8D

## 試験前の高リスクの特徴

## 2.4時間の連続点滴

## 試験前の高リスクの特徴

## 2.4時間の連続点滴

患者番号	リスクの型 <sup>1</sup>	セグメント <sup>2</sup>
01-020	1. 2つのB型の特徴 (不規則な輪郭、いくつかの血栓) 2. 不安定アンギナ	RCA
02-008	1. 不安定アンギナ 2. B型の特徴 a) 4つの特徴 (管状；扁平的；セグメント近辺部 の中間部のねじれ；不規則な輪郭) b) 3つの特徴 (圓滑；中程度に屈曲した セグメント； $>45^\circ$ 、 $<90^\circ$ )	LCX LCX
05-005	1. 不安定アンギナ 2. 1つのB型の特徴 <sup>3</sup>	RCA
05-006	1. 不安定アンギナ 2. 1つのC型の特徴 (血栓 ( $>2$ cmの長さ))	RCA
04-003	1. 2つのB型の特徴 (偏心的；三重ガイドワイヤを要す る分岐)	LAD
04-004	1. 不安定アンギナ 2. 墓原病 3. 65歳以上の女性	LAD

1. 表3、4に列挙されている潜在的な特性

2. RCA = 右冠動脈

LCX = 左回旋冠動脈

LAD = 左前室間枝

DB =

OM<sub>1</sub> = 左回旋冠動脈の鋸型(obtuse)間縫枝OM<sub>2</sub> = 右冠動脈

LAD = 左前室間枝

LADD = 左前室間枝の対角(diagonal)枝

OM<sub>3</sub> = 左回旋冠動脈の鋸型(obtuse)間縫枝

3. 特性の明示無し

## 血小板機能の阻害(第1期の結果)

血小板機能阻害におけるキメラTE3 Fab の活性を検定するため、CP11b/11aを受容体結合部位利得効率(CP11b/11a 遅断の百分率の中央値として記録)、 $20\mu M$  のADP に応答した作動物質誘導性血小板凝集の剛留の中央値、および小板凝集の

中央値を連続的に測定した。作動物質に応答した受容体遮断および血小板凝集は、本質的に記述 (Gold, H. K.ら, *J. Clin. Invest.*, 86 : 651-659(1990)) 通りに測定した。受容体遮断測定に関しては、時点0に受容体利用効率を測定し、利用可能な受容体の数を0%受容体遮断 (ベースライン) と考えた。他の時点は、ベースラインまたは投与前測定時に利用できる受容体の数と相関的である。出血期間はシングルプレート (Simplate) 法で測定した。

第6 A～6 C図は、キメラc7E3 Fabの一回ボーラス投与後2時間の、受容体遮断 (第6図A)、血小板凝集 (第6図B)、および出血期間 (第6図C) に関する用量応答である。第6 A～6 C図の実線は各用量群で試験した5例の中央値を示す。c7E3 Fabの用量を増加すると、遮断される受容体のパーセントからわかるように、受容体遮断が漸増した (第6図A)。2時間の時点での遮断された受容体数の中央値は、0.15mg/kg 投与群では53.8%、0.20mg/kg 投与群では80.2%、0.25mg/kg 投与群では86.6%であった。受容体遮断の増加は、投与前値のパーセントとして表した、血小板凝集限界と同様であった (第6図B)。0.15mg/kg 投与群、0.20mg/kg 投与群および0.25mg/kg 投与群の2時間の時点における血小板凝集の中央値はそれぞれ、ベースラインの46.1%、44.6%および17.9%であった。

同様に、注入後2時間に、用量関連性の出血期間延長がみられた (出血期間測定は30分に省いた。第6図C)。0.15mg/kg 投与群、0.20mg/kg 投与群および0.25mg/kg 投与群の出血期間の中央値はそれぞれ26.0分、27.5分、および30分であった。使用した条件下で、これらの測定法で測定した限りでは、抗血小板活性に関する最適用量は0.25mg/kgであると決定された。

第7 A～7 C図は、最大血小板効果が見られた用量である、0.25mg/kg の一回ボーラス投与後の作用持続期間を示す。X軸からわかるように、線は最上部の図 (第7図A) では受容体遮断、真ん中の図 (第7図B) における血小板凝集、最下部の図 (第7図C) では受容体遮断、血小板凝集、および出血期間に対するピーク作用は2時間の時点にみられ、時間が経過すると徐々に回復した。出血期間は12時間までにほぼ正常値に戻った。血小板減少を経験した患者は皆無であった。

#### 血小板機能の阻害 (第11期の結果)

第11期では、患者全員のcP11b/111a受容体および血小板凝集データが得られた。試験ではなく、24時間注入群では患者2例のみがこれらの試験を受けた。したがって、6時間のデータおよび12時間のデータのみをまとめる。6時間注入群も12時間注入群も、受容体遮断の中央値は、注入期間を通してベースラインの80%以上に維持された。6時間注入群および12時間注入群の2時間の時点における20μM ADP 誘導性血小板凝集の中央値はそれぞれ、ベースラインの13%および15%であり、12時間群では、注入期間中、25%以下のままであった。3種類の注入期間全ての2時間の時点での出血期間の中央値は30分を超えていた。第8 A～8 C図は、0.25mg/kg 倍荷用鼠に続いてキメラc7E3 Fabの10μg/分持続注入を12時間受けた患者で見られた結果である。12時間注入期間は軽く陰陰を付けた領域で表し、線は中央値を示す。注入の全期間中、受容体遮断、血小板凝集阻害および出血期間延長の程度が維持され、注入が中止されるや否や、回復が開始する。

表9

図8A-8Cからの中央値のデータ  
12時間の0.25m/kg + 10μg/分

点滴開始後の時間 (時間)	出血時間の中央値 (分)	凝集の中央値 (ベースライン%)	結合の中央値 (ベースライン%)
0	5.5	100	0.0
2	30	14.7	93.5
6	30	22.4	89.1
12	23.5	24.4	85.6
18	13.9	61.1	72.9
24	8.6	60.9	69.2
36	14.5	75.0	60.6

第1期患者および第11期患者の臨床結果

c7E3 Fab投与患者47例の中で、PTCA小ままたはPTCA後に血栓事象を経験した者は皆無であった。47例のc7E3投与患者のうち2例を除く全例が、病変を50%未満

の内腔直径狭窄に低減することによって血管造影法的に定義されたPTCA成りを小さめた。拡張に不成功であった2例のうち、患者01-012は左前下行冠動脈 (left anterior descending coronary artery) の90%狭窄が70%に低減したが、更なる拡張は技術的に不可能であった。2人目の病例、(患者01-019)は、以下で検討するが、最初は加圧に成功したが、大縫解離 (major longitudinal dissection) のため冠内ステント留置 (intracoronary stent placement) が必要でした。(明らかな血栓はなかった)。コントロール患者9例のうち1例 (01-022) は、手技開始後15分に血栓性剥離閉塞を経験し、救急冠動脈バイパス術(CABG)を要したが、回復した。他のコントロール患者8例は、残存狭窄50%以下までの拡張に成功した。

患者01-019 (12時間注入群) は左回旋冠動脈の95%狭窄のバルーン拡張を受け、残存狭窄は50%となった。術後、本症例は明白な血管迷走神経の症状を発現し、徐脈、低血圧、および一過性の不全収縮をきたした。本症例はカテーテル法研究部 (catheterization laboratory) に戻り、持続性大縫解離のため緊急冠内ステント留置を受けた。このステントが左主冠動脈内に移動したので、本症例は緊急冠動脈バイパス術のため搬送された。研究者によれば、血管造影図上または術中に、冠内血栓症の徵候は認められなかった。本症例は開創側心筋梗塞も経験した。本症例は回復し、術後8日に退院した。

c7E3 Fab投与群3例は各々、重大性が不確実なPTCA後胸痛の、他に例のない症状を発現した。患者01-009 (0.25mg/kg一日投与群) はc7E3後9時間に胸痛を経験し、患者05-003 (12時間注入群) はc7E3後21時間にアンギナを経験し、患者06-003 (12時間注入群) はc7E3後2日にアンギナを経験した。研究者は、これららの胸痛の症状の発現は再閉塞を示す虚偽症状と無関係であると報告した。

患者02-004 (0.25mg/kg一日投与群) はc7E3 Fab投与前に退院胸痛を経験し、PTCA術中ずっと持続した。翌日、ECGの変化とともに心筋素の上昇が認められ(前日採取)、本症例は開創側非Q波 (peri-procedural non Q-wave) 心筋梗塞を経験したことがわかった(ピーククレアチニンキナーゼ=462、MB酐分=64)。

治療11、c7E3 Fab投与後52日に1例が死亡した。間質性肺炎発症、うつ血性心不全および不安定アンギナの既往歴のある、患者06-002 (6時間注入群) は近位左前下行冠動脈のPTCAに成功した。本症例は術中に持続性心室細動が出現し、電気的除細動を2回要したが、その後、本術は無事に進行した。カテーテル法研究所有に搬送後、本症例にチアノーゼが現われたが、これは最初は利尿薬および酸素療法に応答した。しかし、進行性呼吸障害が現われ、その後、換気支援が必要とした。本症例はその後の病院経過で、敗血症、成人型呼吸障害候群、貧血(要多回輸血)、および心虚偽を併発した。本症例はc7E3 Fab後52日に多系統不全のため死亡した。

#### 安全性：第1回観察所見および第11回観察所見

第9図は、全患者の、注入終了後2時間までのベースラインからのヘマトクリットの絶対変化を投与群ごとに示す。参考のため、ゼロ変化点を示す線を表す。コントロール患者1例 (01-022) およびc7E3 Fab投与患者1例 (01-019) は、24時間の間に、救急冠動脈バイパス術後に輸血を必要としたため、両患者のヘマトクリットのデータはプロットされていない(以下参照)。-12における下方の2本目の線は、心筋梗塞における血栓崩壊(TIMI)基準 (Raoら, J. Am. Coll. Cardiol. 11:1-11 (1988)) を使用する少層の出血として示す必要があるヘマトクリットの変化を示す。ヘマトクリットの変化は、コントロール患者群と全てのc7E3 Fab投与群の間で類似していた。表10は、注入終了後24時間における

血小板数の中央値の変化である。未投与コントロール群およびc7E3 Fab投与群の血小板数の分布を示し、明らかな異常変動は認められなかつた。

表10

点滴終了24時間後における血小板数の中央値%の変化

投与量	%の変化	範囲
コントロール (n=9)	-0.7	(-20.2, +13.2)
0.15mg/kg (n=5)	-17.4	(-24.5, +19.5)
0.20mg/kg (n=5)	-11.6	(-20.8, +4.7)
0.25mg/kg (n=5)	+2.9	(-8.9, +4.4)
6時間*	-7.7	(-28.3, +19.4)
12時間*	0.0	(-24.3, +24.4)
24時間*	-3.9	(-9.0, +50.0)

\* 0.25mg/kg のボーラス投与後のc7E3 Fab (10 μg/分) の点滴期間

#### 第10期の結果および第11期の結果に関する考察

本試験の第1期は、c7E3が、用量漸増治療における安定アンギナ患者でみられたものと同じ（実施例3）、アスピリンおよびヘパリンを投与したPTCA患者集団に特徴的な用医応答を示すことを実証した。キメラ7E3は、血小板GPIIb/IIIa受容体の用量依存性遮断を引き起こし、この受容体遮断は血小板機能の障害と相関関係がある。加えて、第11期の結果は、持続注入によって、24時間までの血小板GPIIb機能の阻害延長が達成されることを示した。注入期間と関係なく、注入中止後6～12時間までに、全ての患者で、血小板機能の回復が開始する。点滴終了および臨床的終点の両者を使用したc7E3投与患者の臨床結果は、患者のリスク・プロフィールに基づいて予測されるものよりも良好である。c7E3投与群の患者の中で、術中または術後に血栓事象を経験した者は皆無であった。加えて、2例を除く全例が、血管造影法的に成功を経験した。

特徴または血管造影法的特徴に基づけば、第11期に採用された全症例および第1期に採用された15例中6例がハイリスク患者であった。彼らの臨床因子（不安定アンギナ、糖尿病、65才以上の女性など）または血管造影図上の病変特異的特徴（B型またはC型など）により、患者の合併症のリスクが増大し、複数の因子の影響が累積する。

第11期では、それ以外の臨床的または血管造影法的病変特異的危険因子の有無にかかわらず、投与患者17例が不安定アンギナに罹患していた。加えて、第11期の患者6例が不安定アンギナに罹患していると確認された。発表済のシリーズで、不安定アンギナ患者には、10～15%の率で、重大な合併症（死亡、心筋梗塞、緊急冠動脈バイパス術、反復PTCA）があることが確認されている（De Feyter, P. J. : 編, Am. Heart J. 118:860-868(1989)およびRupprecht, H. J.ら, Eur. Heart J. 11: 964-973, (1990)。血管造影図上の特徴は同様に、PTCA合併症が高度に予測されるものであった（Ellis, S. G., 1990, "Elective coronary angioplasty (選択的冠動脈血管形成術) : technique and complications (技法と合併症)"、Textbook of Interventional Cardiology (介入的心臓学教科書) 中

, E. J. Topol, 編, (W. B. Saunders Co., Philadelphia):De Feyter, P. J. ら, Circulation 83: 927-936(1991); Ellis, S. G. およびTopol, E. J. およびJ. Card. Electrom-Report 1990; およびACC/AHA Task Force Report (ACC/AHA プロジェクトチーム報告書) : Guidelines for percutaneous transluminal coronary angioplasty (経皮経管冠動脈形成術のためのガイドライン) , J. Am. Coll. Cardiol. 66:932-937(1990); 第11期c7E3投与患者29例は、病変特異的特徴を用いた適格基準を満たした。このうち12例に1つのB型病変が認められ、14例には2つ以上のB型病変が認められ、3例にはC型病変が認められた。加えて、本治験における患者の多くには、單一血管または2つ以上の血管に、拡張した複数の病変が認められたが、これらにも本術のリスクを増大する可能性がある（Samson, M. ら, Am. Heart J. 120:1-12(1990)。これらの患者におけるハイリスク血管造影法的に定義された危険因子の数と重症度の両者に基づけば、虚血性合併症は10～20%の範囲内であると予測されるであろう（Ellis, S. G. : Elective coronary

angioplasty (選択的冠動脈血管形成術) : technique and complications (技術と併存症)、Textbook of Interventional Cardiology (介入的心臓学教科書) ) 中、(E. J. Topol 編) W. B. Saunders Co., Philadelphia (1990); De Feyter, P. J. ら、Circulation 83: 927-936 (1991); Ellis, S. G. and Topol, E. J. Am. J. Cardiol. 66: 932-937 (1990)。

コントロール群も、ハイリスク患者で構成されていた。しかし、一般に、コントロール患者の危険因子の数および重症度の方が低値であった。コントロール患者 9 例中 5 例には、1 つの B 型病変 (4 例) または不安定アンギナ (1 例) のいずれかの危険因子が 1 つあったが、第 11 期 c7E3 群と患者 32 例中 26 例には、1 つの C 型病変が 2 つ以上のハイリスク特徴が認められた。この 2 群間の危険状態の差は、有意差である (Fisher の遴選検定  $p=0.018$ )。興味深いことに、剥離閉塞を呈したコントロール患者 (患者 01-022、2 つの B 型特徴を作らう不安定アンギナ ) は、危険因子が 2 つ以上であると確認された 3 例のうちの 1 例であった (コントロール患者 1 例には特記されない危険特徴があった)。したがって、最高リスクにあるコントロール患者 3 例中 1 例が危険事象を示したが、この最高リスク範囲内の 2 例の c7E3 群患者のいずれで危険事象を示した者は皆無であった。

本試験は、静脈内ヘパリンおよび経口アスピリンが既に投与されている患者において、c7E3 の強力な抗血小板作用が完全に達成されることも示した。コントロール患者と c7E3 群と患者において、出血事象は同等で、ベースラインからのヘマトクリットの変化に投与群間の差はなかった。その他の有害事象は珍しく、その頻度は一般に軽度ないし中等度であった。治験で 1 例が死にしたが、これは c7E3 Fab 投与後ほぼ 2 カ月に間質性肺炎および心疾患を有する患者に発生し、PTCA 後に進行性呼吸器不全を示し、敗血症、成人型呼吸障害症候群および、最終的に多臓器不全を併発した。

最後に、結果を入手できた患者 20 例のうち、ヒト抗キメラ抗体免疫応答を経験した者は皆無であった。

結論として、キメラ c7E3 Fab は、PTCA を受けようとしている、アスピリンおよび静脈内ヘパリン投与した患者の血小板機能を強力かつ安全に阻害する。抗血小

板作用は、出血リスクを有意に増大することなく、また免疫系反応性なしに、24 時間もの長期間、維持することが可能である。心経性合併症のハイリスク患者の中で、c7E3 投与群では心経事象が発生せず、c7E3 は本患者集団における血栓性合併症のリスクを低減することが示唆された。

#### 実施例 5

##### 冠動脈血管形成術中の剥離閉塞の治療

冠動脈血管形成術中の冠動脈剥離閉塞は、手術における離断率および死に率の重大な決定因子である。冠動脈剥離閉塞は、選択的血管形成術症例の約 3 ~ 6 % に発生する (Detre, K. M. ら、Circulation 82: 739-750 (1991)) が、不安定アン

ギナ (unstable angina pectoris) が原因で、または急性心筋梗塞後に、血管形成術を受けた患者の 20 ~ 40 % までに発生することが確認されている (Ellis, S. C. ら、Circulation 77: 372-379 (1988); DeFeyer, P. J. ら、Circulation 83: 927-936 (1991))。剥離閉塞の機序は、血管形成術により内皮傷害部が創ら

れたか拡大された動脈部位における急性心経症である。通常は、多くの場合プラーケ物質の破壊による血管の幾何学的変化のため、血流パターンの乱れが認められ、そして内膜および内側の切開を含めた内皮下要素の露出が認められ、内側の切開もしばしば認められる。心経の開始には血小板の付着および凝集が必要なため、冠動脈血管形成術を複雑化する冠動脈剥離閉塞の治療には、キメラ 7E3 Fab 抗体断片が使用される。

##### 症例報告

本症例は、以前は優れた健康状態であった 45 歳の男性医師である。本症例の胸部および頸部不快は血管形成術の 1 週間前に開始した。これらの症状が数日にわたりて持続し、しかも悪化したとき、本症例は同僚の叫喚を喰めた。心電図 (ECG ) は、前胸部 T 波 (anterior precordial T wave) 逆転を示した。本症例は地方の病院の冠動脈ケアニットに入院し、静脈内ニトログリセリンおよびヘパリン、ならびに経口アスピリン治療を続けた。次の 24 時間にわたる連続的心エイソングラム測定は、正常範囲以上の上界を示さなかった。次の 2 日にわたる連続的 ECG 記録は、前胸部 T 波の持続性扁平化を示したが、心筋梗塞の進化が変化は示

さなかつた。入院後第2日目に、本症例を心カテーテル法研究所に搬送し、そこで総体的に正常な左心室機能と、前側左心室壁の非常に小さな運動低下領域および別の下後基底帯 (inferoposterobasilar zone) の運動低下領域が左心室造影法によって明らかにされた。左心室の駆出率 (ejection fraction) は72%であった。冠動脈造影法は、左優性冠動脈系と、小さくて全体として閉塞した右冠動脈を示した。左前下行(LAD)冠動脈の中部に有意な狭窄が認められた。小さく、広範に罹患した対角分枝が、中部LAD 狹窄のすぐ遠位に生じていた。

本症例は冠動脈ケアユニットに戻り、静脈内ニトログリセリンおよびヘパリンで更に48時間維持した。この間本症例は無痛で、心アソイソエンザイムは上昇しておらず、毎日のECKは前胸部T波の持続性偏扁化のみを示した。本症例は血管形成のためにHermann 病院 (Houston, TX) に移送された。

血管形成術の前に、本症例は静脈内ニトログリセリンおよびヘパリン、経口アスピリンを引き続き受け、経口カルシウムチャネル遮断薬を開始した。部分トロボンボプラスチン時間(PTT)は、数日間、70～90秒の範囲のままであった。血管形成開始時ににおける活性化凝固時間(ACL)は173 秒であった。本症例は5000単位の静脈内ヘパリンを受けた。左冠動脈口にナンバー8 フレンチJL 3.5ガイドカテーテルを埋め込んだ。尾部右前斜 (caudal right anterior oblique) 降起および頭部左前斜 (cranial left anterior oblique) 降起におけるLAD 冠動脈を映像化した。LAD に最初、0.018 インチのドップラーガイドワイヤー (Cardiometrics, Inc., Mountain View, CA) を受けた。本説明者は、剥離閉塞ハイリスク患者の血流モニタリングに、このガイドワイヤーを日常的に使用する。病変に近いLAD、及び病変から遠いLADからの流速シグナルを記録した。2.5mm 冠動脈バルーンカテーテル (Intrepid, Baxter, Inc., Irvine, CA) をドップラーガイドワイヤーの向こう側に進めたが、ワイヤーは冠動脈中に静止させておいた。LDI 病変を広げるため、バルーンを適所に配置した。6気圧までの、一連の短時間バルーン膨張を行った。ピーク流速(APV)からの流速シグナルが12cm/秒から33cm/秒に増加したこと、及び血管造影法により映像化した通り、狭窄の重症度は低減した。

これらの拡張後の数分間に血管中に、血流シグナルが減少はじめることに気づいた。造影剤注入で、弾性反跳、ブラーク崩壊、および血管形成による血管形成部位の再狭窄が明らかにされた。病変部位にバルーンを再度導入し、別のバルーン膨張を実施した。冠動脈を再度拡張すると、血流シグナルはAPV 34cm/秒に戻った。

さらに数分間のモニタリング中に、シグナルが再び低減した。本シグナルは5分以内に完全に低下し、平均ピーク速度は3cm/秒であった。本症例は胸痛を経験しはじめた。前胸部誘導のECG モニターは、STセグメント上昇を示した。血管造影法は、動脈が完全に閉塞していることを示した。ほんの2、3分前に得られた活性化凝固時間は344 秒であった。

血小板GP1b/IIa 受容体に特異的なキメラc7E3モノクローナル抗体Fab 断片(c7E3 Fab、γ1、κ)を投与した。静脈への投与量は、1 分間にキログラム当たり0.25mgであった。c7E3 Fab投与後、約1～2分以内に、冠動脈流速が上昇しはじめた。造影剤の注入で、冠動脈開存性の回復が明らかにされ、心筋梗塞治療における血栓崩壊1度 (Thrombolysis In Myocardial Infarction Trial Grade-1; TIMI 1)血流であった。その後の15分間、冠動脈血流は引き続き増大し、APV 23cm/秒で安定した。その他の数回の造影剤注入で、冠動脈血流の改善が認められた。本症例の胸痛は静まり、モニターで録画されたSTセグメントはベースラインに戻った。

プロトコールに従って、c7E3 Fab投与後15分に血管造影図をとった。本血管造影図は、TIMI 3冠動脈血流を示した。この時の流速シグナルは20cm/秒であった。その後5分の持続モニタリングで、冠動脈血流の更なる改善は認められなかつた。その期間中、血管造影図のビデオ再生で、血管形成部位に依然として見える少量の血栓が存在することが確認された。このため、冠動脈内ウロキナーゼ250,000 単位を投与することに決定した。ほぼ10分かけて、この血栓溶解剤を注入した。ドップラーガイドワイヤーで測定した限りでは、その期間中に、血流の更なる改善はみられなかつた。冠動脈内ウロキナーゼ注入が完了した後、c7E3 Fabの投与後33分目に、冠動脈血管造影法をもう一度行った。動脈は開存しており、T1

NI 3血流であった。ほぼ巾等度であるが、明確な残存狭窄が病変部位に存続していた。加えて、血栓は、サイズはさらに縮小していたものの完全に解消していないかった。残存狭窄を低減するために、もう一度バルーン膨張を実施することに決定した。

ガイドワイヤーを超えて病変部位まで、バルーンカテーテルを再び進めた。次に、6気圧までの最終的バルーン膨張を2分間実施した。次に、バルーンカテーテルは回収したが、ワイヤーは同じ場所にそのまま残した。血流シグナルはAPV 29cm/秒まで上昇し、数分間、安定したままであった。血管造影図は、存在していいた残存狭窄の十分な低減を示した。次に、狭窄近位のガイドワイヤーを回収し、流逝をもう一度測定した。ガイドワイヤー、バルーンカテーテルおよびガイドカテーテルを回収した。これで処置が完了した。

本症例を冠動脈カエニットに搬送した。PTT を70~90秒の範囲に保つため、経皮アスピリン、ニトロート、カルシウムチャネル遮断薬、および静脈内ヘパリントを数日間継続した。連続的ECG は、前胸部T波逆転の解消を示し、その後のECG は全て正常であった。連続的クレアチンキナーゼ(CK)アイソエンザイム値は一時して100U/L未満であった。PTCA術以前の血小板数は248,000 であり、その後のcTc3 Fab投与後2時間、6時間、12時間、24時間および48時間における血小板数はそれぞれ304,000、279,000、246,000、185,000 および220,000 であった。術前に10μM ADP によって誘導された血小板凝集は、光学密度で7.3%であった。術前に10μM ADP によって誘導された血小板凝集は、光学密度で7.3%であり、その後の、2時間、6時間、12時間、24時間における値はそれぞれ0%、13%、26%、45%、および51%であった。血管形成術後1週間に、本症例はフォローアップ・カテーテル処置を受けた。LD 冠動脈は広く開存しており、TIMI 3血流であった。本症例は、同日後刻、退院した。

#### 症例報告に関する考察

本症例の場合、0.25mg/kg の静脈内cTc3 Fab、250,000 単位の冠動脈内プロキナーゼ、および反復拡張を併用して、冠動脈血管形成術中の剥離狭窄の急性肺血栓冠動脈症候群を治療して成功をおさめた。以上の結果から、血小板凝集11b/

11a受容体結合および血小板架橋を阻害する抗血小板療法は、同様な臨床状況において、急性冠動脈狭窄の安定した再灌流を達成するのに役立つと考えられる。

#### 実施例6

ハイリスク血管形成の虚血性狭窄を防止するための  
抗cTc3 Fab/11aキメラ抗体断片の無作為、二重盲検評価

#### 概要

経皮心筋血管再生は、1977年に冠動脈血管形成術が進歩したため、劇的な率になった (Gruentzig, A.R. ら、*N. Engl. J. Med.*, 316:1127-1132(1987))。本術により、虚血症状およびオリティ・オブ・ライフは改善する (Parisi, A. F. ら、*N. Engl. J. Med.*, 326:10-16(1992)) の、急性合併症は重大な火点のまま残されている。術中または術後、病院で、症例の4~9%において、処置した血管が剥離して閉鎖し、そして再開塞または剥離閉塞はかなりの罹病率を伴い、死率は約10倍に増加する (Lincoff, A. M. ら、*J. Am. Coll. Cardiol.*, 19:926-938(1992); Tenaglia, A. N. ら、*Am. J. Cardiol.*, 1993); Detre, K. M. ら、*Circulation*, 82:739-750(1990); Ellis, S. C. ら、*Circulation*, 77:372-379(1988))。剥離血管狭窄の機序は多くの場合不明であるが、血栓形成および血管切開が寄与因子である。急性心筋梗塞 (不稳定アングナ、急性心筋梗塞又は最近の心筋梗死)、副尿病、女性、及び個々の病変の複雑性の如きを示す冠動脈狭窄の特徴 (巣点、血栓、分岐) の存在などがある (Lincoff, A. M. ら、*J. Am. Coll. Cardiol.*, 19:926-938(1992); Ellis, S. C. ら、*J. Am. Coll. Cardiol.*, 17(suppl. B):93B-95B(1991); Moushoush, B. ら、*Cath. Cardiovasc. Diagn.*, 27:97-103(1992); Myler, R. K. ら、*Circulation*, 82(suppl. 1):11-88-11-95(1990))。

アスピリンは、血管形成術を受けようとしている患者の剥離血管狭窄および急性心筋梗塞のリスクを低減することが示されている (Schwartz, L. S. ら、*N. Engl. J. Med.*, 318:1714-1719(1988); Barrathon, E. S. ら、*Circulation*, 76:125-134(1987)) が、その血小板機能に対する作用は比較的弱く、アスピリンを前投

としたハイリスク患者の10~20%の率で、虚血事象が引き続き発生する (Tenaglia, A. M. & J. Am. Coll. Cardiol., (1993, 印刷中))。対照的に、キメラ7E3抗体のFab断片をヒトに投与すると、GP11b/11a 受容体の実質的遮断および血小板凝集の阻害が達成される (実施例4、血小板機能の阻害を参照されたい)。

血管形成術を受ようとしている患者の初期試験で、c7E3 Fab抗体により、経皮介入中および経皮介入後の剥離血管狭窄のリスクが低減した (実施例4および Ellis, S. G. & Cor. Art. Dis., 4:167-75(1993)を参照されたい)。本無作為試験は、糖蛋白11b/11a 受容体に選択的に結合するキメラ抗体断片の、虚血性合併症防止に対する有効性を更に評価するために設計したものである (EPIC試験、虚血性合併症を防止するためのc7E3 Fabの評価)。特に、血管形成術を受けようとしている術性合併症のハイリスク患者におけるキメラ7E3 Fab断片(c7E3 Fab)の臨床効果を、先見的二重盲検アラセボ对照無作為臨床試験で評価した。ハイリスク臨床状況にある、すなわち、安静痛および心電図変化の記録を伴う重度不安定アンギナ、進行性 (evolving) 急性心筋梗塞、又は剥離合併症のハイリスクを伴う臨床特徴及び冠動脈変形態学的特徴を有する、冠動脈血管形成術または方向性冠動脈切除術を受ける予定の、56施設における患者2099例を本試験に含めた。患者は(a)アラセボ・ボーラスおよびアラセボ注入、(b) c7E3 Fab・ボーラスおよびアラセボ注入、または(c) c7E3 Fab のボーラスおよび注入のいずれかを受けた。一次終点は下記の要素のうちの任意の1つの発生を含む複合物であった: 死亡、非致死的心筋梗塞、予定外の外科的血管再生または反復経皮術、予定外の冠動脈ステント型め込み、または難治性虚血のための大動脈内バルーン・ボン。

#### ブ種入。

ボーラスと注入で、一次終点が35%低減した (12.8%対8.3%、p=0.008) が、ボーラス单独で11%の低減が認められた (12.8%対11.4%、p=0.43)。ボーラス投与と注入投与によって達成された事象の低減は、各終点要素内で一貫しており、さらに、年齢、性別、既存の冠動脈閉塞、および急性冠動脈症候群 (心筋梗塞、不安定アンギナ) など、主な患者小群でも一貫していた。出血症状の発現

および輸血は、ボーラスおよび注入群で高値であり、ボーラス单独治療方式が中間であった。冠動脈介入を受けようとしているハイリスク患者の本对照試験で、血小板11b/11a 受容体に対する抗体断片を投与すると、虚血性合併症の有意な低減により、持続性の臨床効果が得られることが明らかにされた。

#### 方法

従来の経皮介入によるリスクを分断する、以前の試験に基づいて、剥離血管狭窄ハイリスクでありしかも出血のハイリスクによる重大な禁忌がなければ、患者は適格であった。患者は、3つの臨床群の1つに属する場合、ハイリスクにあると考えられた: (1)直接経皮介入または「救助」経皮介入のいずれかを受けた症状発生の12時間以内の急性進行性心筋梗塞、(2)投擲治療にも拘わらず、先の24時間以内の安静心電図変化に伴う安静アンギナの少なくとも2つの症状の発現を伴う、梗塞後早期アンギナまたは不安定アンギナ、又は(3)(Ellis, S. G. & J. Am. Coll. Cardiol., 17 (Suppl B) : 89B-95B(1991))によって修正された、アメリカ心臓学会/アメリカ心臓血管基準 (American Heart Association/American College of Cardiology criteria) を使用したハイリスク臨床基準および/または血管造影法的基準 (Ryan, T. J. & J. Am. Coll. Cardiol., 12:529-45(1988))。これらのハイリスク臨床基準および血管造影法的基準には、標的病変における2種類のB型特徴または1種類のC型特徴、あるいは65才を超える女性または糖尿病患者における1種類のB型特徴が含まれた。

具体的患者登録基準を、以下に更に詳細に示す。

(1) 次に挙げる状況のうちの1つにおいて、FDA 認可用具を用いた選択的または救急冠動脈・バルーン血管形成術もしくは動脈切除術 (atherectomy) のために照会。

(A) 下記のように定義された不安定アンギナおよび/または非Q波心筋梗塞:

- 1) 安静アンギナ: 虛血性STセグメントまたはT波異常を伴う安静時アンギナの2つ以上の症状の発現、または
- 2) 冒發性アンギナ: 入院中の標準的な薬理学的介入に応答しない、虚血性

STセグメントまたはT波異常を伴う再発性アンギナ、または

3) 極端後半期アンギナ：心筋梗塞の記録から7日以内の虚血性STセグメントまたはT波変化を作ら安静時アンギナ、又は最小限の運動(2met)で誘発されるアンギナ、

ここで、一過性虚血性STセグメントまたはT波異常を、次のように定義した

- ≥1mmのSTセグメント低下 (J点 (J point) 後80ミリ秒) または上昇 (J点後20ミリ秒) 、および／または
- T波変化 (通常は逆転) 、さらにここで、採用時点における全筋肉のクレアチニナーゼ(CK)は正常の2倍未満でなければならない。

(B) 急性Q波心筋梗塞

- 前壁心筋梗塞法を用いない、心筋梗塞中の直接介入、または
- 心筋梗塞中の心筋梗塞法失敗のための救助血管形成術、

ここで、採用する心筋梗塞を、下記の3つの基準のうち少なくとも2つが存在することを定義した：

- 長期アンギナ (30分を超える) ；
- 正常の上限の2倍を超える総クレアチニナーゼ上界 (CK-MB アイソエンザイムI:界により確認)

(3) 次のように定義した梗塞のECC 記録：

- 3ヶ所のうち少なくとも1ヶ所における、少なくとも0.1mVのSTセグメント上昇 (J点後0.2秒に測定) ：
  - 3つの下説導 (II, III, aVF) のうち少なくとも2つ；または
  - 6つの前胸部説導 (V<sub>1</sub>～V<sub>6</sub>) のうち少なくとも2つ；または
  - III) 説導IおよびaVL；または
  - IV) 傷害の後電流 (posterior current) と一致する前胸部説導V<sub>1</sub>～V<sub>4</sub>のSTセグメント低下 (ミラール) ；または
  - 左束支遮断の存在下、下説導または前説導における一次ST萎化；
  - 左束支遮断の存在下、対応するR波振幅の4分の1以上の0.04秒以上の持続時間であるか、

深さであるか、その両者である新しい有意Q波。

(C) ハイリスク臨床特徴／形態学的特徴

- 拡張すべき動脈における、2つ以上のB型病変特異的特徴を伴う狭窄。
- 病変特異的特徴はACC/AHA基準を基にした；
- 拡張すべき動脈における、1つ以上のC型特徴を伴う狭窄；
- 65歳以上の女性で、少なくとも1つのB型特徴を伴う狭窄；

4) 真性動脈瘤および拡張すべき動脈における、少なくとも1つのB型特徴を伴う狭窄；または

5) 特徴的CK-MB アイソエンザイムI:界により記録された、心筋梗塞後7日以内の梗塞期梗塞の血管形成術。

- 年齢18～80歳の男性、および出産の可能性がない作齢18～80歳の女性（すなわち、外科的に不妊処置をしたか、少なくとも1年間月経がないと定義された月经後の女性）。
- プロトコール特異的手段および試験薬投与の開始前に準備された、文書によるインフォームドコンセント。

下記のうち一つの理由により、その理由がなければ本試験に参加資格のある患者の参加を除外した：

- 出血性素因の既往歴；
- 試験採用の6週間以内の大手術；
- 最近（採用の6週間以内）の臨床 上重大な胃腸または尿性器の出血；
- 採用前2年以内の発作または重大な神経的発作歴を作らる発作；
- 左主冠動脈の50%を超える閉塞；
- 推定される又は記録された、脈管炎の既往歴；
- 提示された試験薬注入より前の7日以内の、治療薬または用具の静脈を含む、他の臨床調査研究への参加；
- 無作為化前プロトロンビン時間がコントロールの1.2倍以下ない場合、試験薬への無作為化前7日以内の、経口抗凝血薬の投与；

(9) 血管形成術前および血管形成術中のために計画された静脈内デキストラーンの使用

(10) 以前のネズミ・モノクローナル抗体の投与歴またはネズミ蛋白に対する既知のアレルギー；または  
(11) インフルームドコンセントを与えられないこと。

全ての研究施設で研究施設内審査委員会の認可が得られ、全ての患者からインフォームドコンセントが得られた。1991年12月から1992年11月の間に治療への参加募集が行われ、2099例が合衆国内の56ヶ所の研究施設で採用された。

#### 研究のプロトコル

患者は全て、アスピリンとヘパリンで処置した。アスピリンは、少なくとも手術の2時間前に325mgの用量を経口投与し、その後1日1回325mgの用量を維持した。ヘパリン（ぶた）は、初回ボーラスとして10000ないし12000単位を静脈内投与し、その後15分間隔で3000単位までの増強ボーラスを与えたが、総量20000単位を超えないようにした。目標は、手術中に、一般に300ないし350秒と考えられている「治療」範囲内の活性化全凝固時間を持つことであった（ケイ・ジー・ドファーティーら、アブストラクツ・オブ・ザ・シクスティ・カード・サイエンティフィック・セッションズ、111-189頁（1991年）；ビーラスら、プリティッシュ・ハート・ジャーナル63巻18-21頁（1990年）；ジェイ・ディー・オウギルビーラ、カテーテリゼーション・アンド・カーディオバスクュラー・ダイアグノシス18巻206-9頁（1989年））。ヘパリンは、少なくとも12時間、1時間1000単位の割合で恒常点滴を続けた。静脈内および冠内硝酸塩を、臨床的適応であれば使用した。キメラの7E3 Fab ( $\gamma 1, \kappa$ ) は、0.15M塩化ナトリウム、0.01M酵素ナトリウムおよび0.001%ポリソルベート80を含み1ミリリットル当たり2mgのモノクローナルFabを含むpH7.2の発熱物質不含有の滅菌溶液として供給された。遇院時に必要とされた治療は、1日325mgの用量のアスピリンのみであった。

患者は、二重盲検計画で、3つの処置群のひとつに同じように無作為に分けた

。第1群の患者は、0.25mg/kgの用量でc7E3 Fabのボーラスを受け、その後10 $\mu$ g/分の用量でc7E3 Fabの12時間連続点滴を受けるものとした。第2群は、0.25mg/kgの用量でc7E3 Fabのボーラスを受け、アラセボ溶液の12時間連続点滴を受けるものとした。第3群は、アラセボのボーラスを受け、アラセボ溶液の12時間連続点滴を受けるものとした。

ボーラスは、手技開始の少なくとも10分前に開始し、5分間にわたって投与し、点滴は、臨床的禁忌症がない限り12時間続けた。

血小板計数用血液試料は、薬剤投与開始後30分、2、12および24時間、並びにその後毎日、血小板減少症の証拠を注意深く調べるために採取した。生命窮屈性出血および血小板減少症を評価し処置するために、あらかじめ考案したアルゴリズムを使用した（ディー・ジー・セーンら、アナルス・オブ・イントナール・メディシン111巻1010-22頁（1989年））。プロトコルには赤血球の輸血について特に指示はないが、その代わりに、各部所に存在する実施パターンにしたがって輸血が処方された。血管形成術は、標準的プロトコルにしたがって実施した。手技前および手技後血管造影は、150-300 $\mu$ グラムの冠内ニトログリセリン投与による冠血管拡張後に実施した。手技後、血管シースを研究薬剤点滴終了後少なくとも6時間維持した。さらに、シースをヘパリン点滴後少なくとも4時間および評容可能な活性化部分トロンボプラスチン時間が達成されて止血作用が維持されるまでその場に残した。

#### 研究の終了点

独立した臨床終了点委員会（Clinical Endpoint Committee）が、研究終了点または主要な副作用である可能性のある症状発現を全て精査した。この委員会は、研究中の処置について盲検を維持し、症例報告書式、心電図および必要に応じて患者の医療記録を精査した。事象の分類には、2名の査定員の同意を必要とした。

試験の主要終了点は、無作為分類後の最初の30日内における下記事象の何れかひとつが発生を含む複合的臨床終了点である：

（1） 何らかの原因による死亡；

(2) 非致命的心筋梗塞；または

(3) 緊急的介入：

(a) 2回目の血管形成術。再発性急性虚血に対する反復的経皮的介入（バルーン式血管形成術または冠アテレクトミー）。予定（例えば設定手技）は終了点現象と判断しなかつた；

(b) 冠動脈バイパス移植。再発性急性虚血治療のための緊急的（非選択的）外科介入；

(c) 冠血管内ステントの挿入。拡張血管の即時耐存性を維持するための冠内ステント設置；または

(d) 大動脈内カウンターノルセーションバルーンポンプの挿入。反復的血管形成術または外科介入の候補と考えられない患者における再発性虚血のために設置されたバルーンポンプ。

この研究目的のため、「耐存性」を、術者の測定で目標狭窄50%またはそれ未満およびECC上虚血の説明がないTIMI 2-3級の流れと定義した。

終了点心筋梗塞は、次のように定義した：

1. 急性進展心筋梗塞の24時間内に無作為分類した患者では、その後の非致命的的心筋梗塞の診断については2種の群集基準の内のひとつを満たすこととした：
- (a) 前回の「谷」（前のピーク値より25%下がるが正常値の上限の少なくとも2倍であると定義）から少なくとも3%増加を示す、正常値の上限の少なくとも3倍のクレアチニナーゼ（CK）またはクレアチニナーゼMB；または
- (b) 前のピーク値より50%下がり正常値の2倍より低い「谷」の値を示した後、CKまたはCK-MBが少なくとも100%上昇し、正常値の上限の3倍である。心臓群集の市上昇を伴う長期狭窄症（20分超）の記録された新規狭窄、再梗塞開始時の確定に使用した。記録された狭窄症がない場合、再梗塞の開始は、新規1界の直前の群集値の谷の測定時と設定した。研究開始時に存在した心筋梗塞の開始24時間以内に再発性狭窄症の開始および/または群集値の谷が起きた患者のみ、定義1を使用した。全ての症例で、利用できない場合を除きCK-MB値を使用し、その場合総クレアチニナーゼ値を使用した。

2. 急性梗塞後24時間を超えた後または最近の梗塞なしに試験に参加した患者では、院内心筋梗塞の診断のために2種の基準中ひとつを満足しなければならなかった：(a) 2以上の近接説導における $\geq 0$ 、0.4秒持続または対応R波幅の $>1/4$ の深度の新規Q波；または(b) 正常値の上限の少なくとも3倍のCK-MBレベルおよび前回「谷」値より $\geq 50\%$ 上昇。この定義の場合、研究開始時に急性心筋梗塞をもつ患者の再梗塞の開始時は、長期狭窄症(>20分)の新規を作成または新規群集上昇前の群集の谷の値の測定時とした。この定義の適用については、どちらの時間も初回梗塞後24時間以降である。

3. 退院後、心筋梗塞の診断のために下記2種の基準の内ひとつを必要とした：

(a) 2以上の近接説導における、 $\geq 0$ 、0.4秒持続もしくは対応R波幅の $\geq 1/4$ の深度の新規Q波またはその両者；または(b) 正常値の上限の2倍のCKもしくはCK-MBレベル。

主要終了点の別の構成要素は、介入のための非計画的な一連の血管形成術への回帰として定義される緊急的反復的介入の必要性である；計画的に設定された手技は主要終了点に含めなかつた。同様に、再発性虚血の処置のための緊急的冠手術または血管形成手技の失敗のみを主要終了点に加えた。冠動脈内ステント設置は、ステントが血管形成術を受けている血管の網道または現実の剥離断端の処置のために設置された場合に、主要終了点と判断した。大動脈内バルーンポンプ装置は、ポンプが反復的血管再生手技を受けていない患者の平均性虚血の処置のために設置された場合に、主要終了点と判断した。

出血事象は、心筋梗塞における血栓溶解剤グループ(Thrombolysis in Myocardial Infarction Study Group)の基準（エイ・ケイ・ラオラ、ジャーナル・オブ・アメリカン・カレッジ・オブ・カーディオロジー11巻1-11頁(1988年)）を用いて、大、小または軽微に分類した。大出血は、頭部内出血または5g/dlを超えるヘモグロビン減少（または、ヘモグロビンが得られない場合、少なくとも15%のヘマトクリット減少）を作らう出血と定義した。小出血は、3g/dlを超えるヘモグロビン減少（または、ヘモグロビンが得られない場合、少なくとも10%のヘマトクリット減少）を作らう自発性および外因性出血もしくく

は出血として観察されるか、または出血部位が同定されない場合、4 g / d l を超えるヘモグロビン減少（または、ヘモグロビンが得られない場合、少なくとも12 % のヘマトクリット減少）とした。輸血を受けた患者の場合、大まかに何れの出血が起こったかを決定するために用いる総ヘモグロビン減少値を得るために、輸血単位数を、觀察でヘマトクリット減少値を3で除した値に加えた（シェ・エス・ランドフィールドら、アメリカン・ジャーナル・オブ・メディシン82巻703-13頁（1987年））。

#### データ管理および統計

患者は、デューク大学のデータコーディネーティングセンターに電話連絡することにより無作為分類した。無作為分類は、研究部位により、また患者が急性進展心筋梗塞をもつかどうかにより階層化した。以前のデータに基づき、患者2100名のサンプルサイズで、主要終了点の33 % 減少（プラセボ群では15 % と予想）を検出力0.8、 $\alpha = 0.05$ で検出するために計画を行った。

データは、症例報告様式で研究コーディネーターが収集し、データ登録前に盲検の研究監督が検討した。主催者は、全ての患者が登録された後の終了点が臨床終了点委員会により裁定されるまで、無作為化コードおよび研究結果について知らされないままであった。

ベースライン特性は、連続変数の中央値および25および75パーセンタイル値として、並びに不連続変数の百分率として、下記の表に示す。試験の主要終了点は、登録後最初の30日以内に複合終了点の構成要素の何れかひとつが最初に起こるまでの時間を考慮して分析した。もし30日期間内に事象が起こらなければ、患者の追跡は30日後に検討した。各処置のカプラン-マイヤー生存曲線を、結果のグラフによる表示に使用した（イー・エル・カプランら、ジャーナル・オブ・アメリカン・スタチスティカル・アソシエーション53巻457-81頁（1958年））。全ての処置の比較は、処置意志（intention-to-treat）の原則を用いて実施した。主要終了点について、ボーラス単独患者をボーラス点滴群の中間と考えて傾向（用置-反応）のログランク検定（log-rank test）を実施した（シェイ・ディー・カル・アライシュおよびアル・エル・アレン

イス、ザ・スタティスティカル・アナリシス・オブ・フェイリュア・タイム・データ、ジョン・ワリー・アンド・ソンズ、ニューヨーク（1980年））。ついで、トレンド検定が有意ならば、分析計画を対照群と2種のc7E3 Fab群のそれぞれとの間で2点（pairwise）ログランク比較試験に供した。安全性の暫定分析は、患者の3分の1および約3分の2でデータが得られる場合に実施した。各暫定分析での用置-応答曲線の検定の有意性の判定に用いた各目的アルファ水準は、総第1種過誤率（type I error rate）を≤0.05に維持するようにならかじめ規定した。最終分析では、比較に使用した有意水準は0.036であった。これらの比較は主として説明を目的とするものであるが、同様な方法（トレンドの検定後に適当ならば2点処置比較を行う）を、複合的終了点の各構成要素に対する処置の関係を調査するために最終分析で使用した。また、最終分析では、出血性合併症の測定に關して処置を比較するために、この方法を、慣用されるカイ2乗検定を用いて使用した。主要なサブグループ（年齢、性、体重、臨床的サブグループ）における処置効果の見込み率と信頼区間を計算しグラフに示した。

#### 結果

患者群の臨床ベースライン特性は、登録基準を含む病変特性に加えて、創尿、最近の心筋梗塞、高齢および女性が高い比率のため、この集団が血管形成術の急性合併症のリスクが増加していることを示している（表11参照）。患者の大半は良好な左心室機能と1または2血管の疾患をもっていた。介入術の詳細は表12に示される。処置の割当による実質的差異は認められなかった。

総括的主要終了点およびその構成要素を表13に示す。プラセボと比較すると、ボーラス単独群における複合事象率の11 % 減少（ $p = 0.008$ ）というc7E3 Fabによる段階的効果（ $p = 0.009$ ）が示された。同様な段階的効果が、表13に示す最も重要な離血性終了点のそれについて觀察された。すなわち、持続した糖蛋白IIb/IIIaの遮断は非致死性梗塞、緊急冠バイパス手術および緊急的経皮的血管再生を減少する一方、同方向の有意ではない傾向

がボーラス車両で生じた頸動脈遮断でみられた。ボーラスと点滴群における死亡の3例は、無作為分類後で薬剤投与前に死にした患者であった；それにも拘らず、これらの死亡例は、処置遅延の原則にしたがつて分析に含めた。

非致死性発血事象は c 7 E 3 F a b により予防されたので、予防された非致死性心筋梗塞の重症度に関心がもたれる。表 14 に示すように、Q波梗塞および大きな伴性染色体を伴う梗塞の両者とも予防され、用薬一応答効果が存在した。

表11

## ベースライン特性

	ブセボ (N=696)	ボーラス (N=685)	ボーラス+点滴 (N=708)
年齢 (才) *	62 (53, 69)	61 (52, 68)	63 (53, 69)
男性 (%)	73	72	71
体重 (kg)	84	82	82
リスクファクター (%)			
糖尿病	26	23	23
高血圧	55	55	54
高コレステロール値	57	59	55
喫煙	65	71	68
血管疾患 (%)			
末梢 脳	9 3	9 4	9 4
M.I既往 (%)			
なし	34	30	30
> 30日	25	28	27
8-30日	13	13	14
< 8日	28	28	29
以前の措置 (%)			
血管形成術	25	20	22
バイパス手術	15	14	16
冠動脈狭窄所見 (%)			
1 血管両	54	51	55
2 血管両	29	34	31
3 血管両	16	15	13

M.I = 心筋梗塞  
中央値 (25, 75 パーセンタイル)

表1.2

## 介入措置の詳細

	プラセボ (N=686)	ボーラス (N=695)	ボーラス+点滴 (N=708)
措置 (%) バルーン血管形成術 アテレクトミー 両方	90 5 5	90 4 6	90 5 5
検査時間 (分)†	134 (71, 394)	129 (75, 401)	141 (69, 513)
使用造影剤 (ml)†	200 (150, 286)	200 (150, 277)	200 (150, 295)
血栓溶解 (%)	3.2	3.7	2.3
最低ACT (秒)†	271 (19.345)	284 (19.371)	285 (18.388)

ACT = 活性化凝固時間  
†中央値 (25, 75 パーセンタイル)

表1.3

## 主要な最終事象

	プラセボ (N=686)	ボーラス (N=695)	ボーラス+点滴 (N=708)	用薬応答性 p-値
主要終了点*	89(12.8%)	79(11.4%)	59( 8.3%)	0.009
主要終了点の割合 :				
死亡	12( 1.7%)	9( 1.3%)	12( 1.7%) †	0.96
非致死的MI	60( 8.6%)	48( 6.2%)	37( 5.2%)	0.013
緊急PTCA	31( 4.5%)	25( 3.6%)	16( 2.3%)	<0.001
緊急CABG	25( 3.6%)	16( 2.3%)	17( 2.4%)	0.177
スコント	4( 0.6%)	12( 1.7%)	4( 0.6%)	0.97
バルーンポンプ	1( 0.1%)	1( 0.1%)	1( 0.1%)	0.99

\* = 0.009試験全般の傾向

p = 0.43 プラセボとボーラスの比較

p = 0.008 プラセボとボーラス+点滴の比較

† 死にした3名の患者はこの治療法に割り当てられたが、実際には治療を受けなかつた。

M I = 心筋梗塞

PTCA = 経皮的血管形成術又はアテレクトミー

CABG = 冠動脈バイパス移植

表1.4

## C7E3 Fabの心筋梗塞に対する効果

	プラセボ (N=686)	ボーラス (N=695)	ボーラス+点滴 (N=708)	用薬応答性 p-値
Q波MI (%)	2.3	0.9	0.8	0.018
大非Q波MI (%)	4.0	2.4	2.8	0.197
小非Q波MI (%)	2.8	2.9	1.6	0.342
合計 (%)	8.6	6.2	5.2	0.013

M I = 心筋梗塞

C-K-MBのピーク値又は総CKが正常上限の5倍の時、大非Q波MIと定義する。

C-K-MBのピーク値又は総CKが正常上限の3～5倍の時、小非Q波MIと定義する。

の時期に対応して、事象発生までに数時間(約6～12時間)の遅れが認められ

た。ボーラスプラス点滴群では、虚偽事象開始の著明な遅れとその絶対頻度の著明な減少があつた。

人院中の虚偽合併症のプロフィールを表 15 に示す。効果の主要終了点と同様、虚偽に対する処置の段階的効果が明らかである。ボーラスプラス点滴群の患者は、人出血群および輸血群の両者で実質的増加を示したが、ボーラス単独患者は中等度の増加しか示さなかつた。外科的血管修復群は均一に分布していたが（表 16）およびボーラスプラス点滴群で 1 % およびボーラス単独群で 2 %）、出血原因群の大部分は冠動脈バイパス移植手術中または頭部血管穿刺部位で起こつた。また、6 名の患者は頭蓋内出血を起こし、ボーラス単独群で 2 件、ボーラス単独群で 1 件およびボーラスプラス点滴群で 3 件であったが、そのうち 1 件は、出血が無作為化後で血管形成術前に起こつたので薬剤投与を受けなかつた。

卷一

出血の合併症と血液学的検査値

	プラセボ (N=696)	ボーラス (N=655)	ボーラスと点滴 (N=708)
大出血(%)	46 (7.9%)	76 (11.9%)	97 (14.9%)
輸血 <sup>a</sup>			
赤血球	49 (7.9%)	92 (13.9%)	109 (15.9%)
血小板	18 (3.9%)	29 (4.9%)	39 (6.9%)
血栓数			
最低ヘマトクリット値 ↑	35 (32.38)	34 (29.38)	33 (29.37)
△ヘマトクリット値 ↑	5.3 (3.2.7.9)	6.5 (4.2.9.8)	6.8 (4.1.10.5)
係数 ↑	1.8 (1.1.2.7)	2.2 (1.4.3.5)	2.3 (1.4.3.8)
最低血小板 ↓	196 (159.240)	194 (153.236)	193 (154.231)
血小板数 < 100,000	24 (3.5%)	29 (4.2%)	42 (5.9%)

これらの結果は、経皮経管的冠血管形成術を受けている患者の急性虚血性事件の発生における血小板、恐らくは血小板由来伝達物質、および血小板機能の重要性を確認するものである。EPI C 試験を、剥離血管形成（再狭窄）およびデータベースの分析は、甲省のものが急性期（アル・エス・スタッフら、

ジャーナル・オブ・アメリカン・カレッジ・オブカードィオロジー 11巻114  
1-49頁(1988年)、既往不安定狭心症(アール・ケイ・マイヤーら、  
サーキュレーション82巻(創刊11) 1-88-1-95頁(1990年)

p=0.001

p < 0.001

火曜 (25, 75 バーセシティ)

）または血栓の血管造影像（ディー・ディー・シュグリューラ、プリティッシュ・ハート・ジャーナル5巻62-66頁（1986年）、ビー・ディー・ヘットマンら、ジャーナル・オブ・アメリカン・カレッジ・カーディオロジー15巻154A頁（1990年））のような血管血栓の臨床的指標に基づきハイリスクとして分類できることを示した。他の患者は、血管微小径、散在疾患または血管形態不良（アイ・エヌ・シンクレーら、アメリカン・ジャーナル・オブ・カーディオロジー61巻61G-66G頁（1988年）；エヌ・エイ・ルオッコら、アメリカン・ジャーナル・オブ・カーディオロジー69巻69-76頁（1992年）；エス・ジー・エリスら、アメリカン・ジャーナル・オブ・カーディオロジー63巻、30-4頁（1989））のような物理的因子のためにハイリスクであった。両タイプの患者の実数を試験に登録し、各タイプの患者に対する血小板凝集阻害の重要性を洞察ができるようとした。このような危険性の高い患者を入れると、全ての患者でアスピリンと高用量のヘパリンを使用したにも拘らず、プラセボ処置患者で15%によぶ率の虚血性事象が起ること予期された；この予期事象率は、ほぼ実現した。

c 7 E 3 F a b の投与は、非致死的心筋梗塞、緊急血管形成術の必要性および緊急冠状動脈手術の減少などの主要効果とともに、複合事象率の3.5%減少をもたらした。c 7 E 3 F a b ポーラスは、血小板凝集に影響する時間の長さに対応して、これらの事象の発生遅延を起こした。しかし、ポーラスの4ないし6時間後に、虚血事象が起りはじめた。この間隔は、血小板凝集がネズミ7E 3 F a b のポーラス後の基底値の約50%に戻ることを示す期間に相当する。

事象の遅延に加えて、著明で長期の血小板凝集を生じた（実施例4参照）ボーラスと点滴の組み合わせ処置は、また急性虚血性事象の発生をも予防した。複合終了点は、血管形成術周辺期間における虚血事象に対するこの処置の与えるインパクトの総括的予測を提供した。

この試験から得られる最も重要な知見のひとつは、種々の終了点を通して事象減少のプロフィールが一貫していることである。心筋梗塞の減少は、実質的であり、その後の緊急措置の臨床的必要性の同時低下と一致していた。非致死的梗塞

の分類は、経皮的冠介入の評価の主要な問題点となっている。正常値の上限を超えるクレアチニンキナーゼMBアイソエンザイムの上昇は通常認められ、一連の報告における患者の4ないし21%に亘っていた（エル・ダブリュー・クラインら、ジャーナル・オブ・アメリカン・カレッジ・カーディオロジー17巻621-6頁（1991年）；エイ・シー・ハントら、ヨーロピアン・ハート・ジャーナル12巻690-3頁（1991年）；ビー・ポーレットら、アメリカン・ジャーナル・オブ・カーディオロジー69巻999-1000頁（1987年）；ジェイ・ジェイ・スペダロラ、カーディオバスキュラー・ダイアグノシス12巻230-4頁（1986年）。これらの群素上昇が一律に別個の臨床的事象に関連しない場合には、長期の不利な結果との関連性はまだ証明されていない。すなわち、関連する臨床的虚血事象がない孤立した群素上昇の予防は、予後に意味がないかも知れない。この微妙な領域の客観的妥当性を確認するため、群素と心電図を系統的に集め、盲検的終了点委員会を使用して、心筋梗塞として事象を分類するに心筋特異的群素の少なくとも3倍の増加を必要とした。c 7 E 3 F a b が緩和な群素上昇、大きな群素上昇およびQ波発現を伴うものを含めて、心筋梗塞の全スペクトルを減少させるとの知見は、特に救急的冠状動脈形成手技の必要性もまた減少することから、予防された事象の臨床的重要性を再確認するものである。

死亡率に対する効果は期待も顧察もされなかつたが、薬剤を受けなかつたボーラスおよび点滴群患者での3死亡例が注目される。これらの死亡例は、処置意志検出するのに2000名を超える患者が必要である。

ハイリスク血管形成術という状況における臨床的終了点に対する結果は納得できるものであり、難治性不安定块心症において血管形成術を受けている患者に同じ抗体を使用した最近の初期試験における、肯定的な結果と一致する（エム・エル・サイムーンスら、ジャーナル

・オブ・アメリカン・カレッジ・カーディオロジー21巻269A頁(1993年)

これが**11b/11a**受容休遮断に関する最初の大規模試験なので、血小板減少症患者に対する懸念があった。しかし、c7E3 F(ab)では、確かに、臨床的に重要でない血小板上昇があつただけである。具体的には、分析によると、ボーラスプラス点滴処置群(5.2%)の患者が、血小板減少症(血小板数<100000/ $\mu$ l)を、ボーラス処置群(3.6%)またはプラセボ処置群(3.4%)よりも多く経験したことが明らかになった。すなわち、ボーラスプラス点滴処置群では、プラセボ群に比較して、血小板減少症(血小板数<100000/ $\mu$ l)の発生の割合があつた(2点比較p=0.062)。重症の血小板減少症(血小板数<50000/ $\mu$ l)は、ボーラスプラス点滴処置群患者で11名(1.6%)およびプラセボ処置群患者で5名(0.7%)に起つた。ボーラスプラス点滴群およびプラセボ処置群のそれぞれわずか4名(<1%)の患者が、重篤血小板減少症および重大な、生命に危険があるかまたは致死的な有害事象を示していた。血小板減少症の発症は全て一過性で、典型的には最初の2~3回に起つた。

出血合併症と輸血の頻繁な割合が処置患者にみられた。この増加は、主として大腸穿孔部の出血の結果であり、3群間で最もマトリットまたは生命に危険がある合併症に差がなかつた。手術患者が分析に含まれるか否かでは、傾向は同じであった。この質検研究においては、どの処置が与えられているかわからぬので、止血能力についての懸念から、ある施設での輸血決定の閾値が低くなつていたかもしない。我々の以前の経験では、血栓溶解療法の処置を受けている患者における出血および輸血管理用の改良プロトコルが、血液製品投与の減少に効果があつた(ティー・シー・ウォールラ、ジャーナル・オブ・アメリカン・カレッジ・カーディオロジー21巻597-603頁(1993年))。

出血による利益と出血の危険性の間の体重の関数としての相互作用は、予期したよりも複雑であった。主要事象の発生率と大出血の危険性は、プラセボ処置群では体重による明らかな変化はみられなかつたが、c7E3 F(ab)ボーラス

出血患者およびボーラスプラス点滴患者の両者では、主要起結事象の発生率及び大出血の発生率の高率化に向かう明確な傾向が体重の減少とともにみられた。

経皮的血管再生の前、途中または後の患者における創蛋白質11b/11a受容体を遮断するこの方法の臨床的有用性の判断は、血液製品投与に対する輸血事象の回数の相対的閾値に依存する。この試験に登録したハイリスク患者では、バランスは好ましいようである。急性心筋梗塞または緊急の反復血管形成手術の意義は重大であり、幸いにも輸血の危険性は連續的に低下している(ジェイ・ジー・ドナヒューら、ニューイングリッシュ・ジャーナル・オブ・メディシン327巻369-73頁(1992年);アール・ワイ・ドッドラ、ニューアイ・ングリッシュ・ジャーナル・オブ・メディシン327巻419-21頁(1992年);ケイ・イー・ネルソンら、ナルス・オブ・インターナル・メディシン117巻554-9頁(1992年))。不要な出血と輸血を減らし、抗トロポニンおよび抗血小板作用をより有効に投与するための実務アルゴリズムを適用することについての努力は、この試験でみられた臨床上の利益をさらに増強するものである。実際に、器具使用患者における強力な非経口投与抗血栓剤は、抗血栓療法群の体重調整方に焦点を当てるべきである(例えば、

ここにおいて、ヘパリン用具は体重調整されなかつた)。さらに詳細な物的的評価および関係する施設に一貫して適用されるべき出血減少法を定義するプロトコルの使用は、出血合併症の発生についてより多くの情報をもたらすことができる。

場合により剥離切除が主として血栓であつたり主として機械的であつたりするが、患者集団を通じて効率効果が広く一貫していることは、多數の患者で血栓形成がより重要な役割を占めることの強い証拠である。ボーラス療法で起つる出血発現の遅れおよびボーラスと点滴による事象の予防は、ほとんどの状況下で破壊された動脈表面が手術後18ないし24時間までに血栓形成性の多くを失うことを意味する。治療方法は、剥離血管閉塞の危険性が大きな患者における持続的抗血栓作用の必要性を考慮に入れるべきである。

要約すると、この試験は、危険性の高い経皮的血管形成手術を受けている患者に

(87) 特表平11-511120

おける、再開塞または剥離閉塞の減少および／または予防における輸蛋白質ⅠⅠb／ⅠⅠa受容体拮抗薬の有効な効果を示すものである。この利点は出血増加の危険性を冒して得られるものではあるが、総体的臨床結果を考察すると、手技前の臨床的および血管造影的予測因子に基づいて、急性虚血合併症の危険性が高いことが知られている患者の治療においてこの方法が有利であることがわかる。この試験は、細胞インテグリンの機能抑制に関する有意義な治療方法について最初の確証をもたらすとともに、将来における他のセクレチンおよびインテグリン濃度についてバイオテクノロジーのために、またこの特異的ⅠⅠb／ⅠⅠa輸蛋白質に対する抗体またはペプチド法のために、道を開くものである。

## 実施例7

抗CPⅠⅠb／ⅠⅠaキメラ抗体フラグメントの早期投与による冠介入後の臨

## 床的再狭窄の減少

バルーン血管形成術および経皮的冠介入後の再狭窄過程は極めて普遍的であり、25%を超える症例において6か月以内に狭心症症状の再発と反復的血管再生の必要性をもたらすものであり、合衆国で年間20億ドルを超える総費用を要している(ジェイ・ジェイ・ポプラマ、サーキュレーション84巻1426-1436頁(1991年)；イー・ジェイ・トボラ、サーキュレーション87巻36頁(1991年)；ジェイ・ビー・アール・ヘルマンら、ドラッグス46巻249-262頁(1993年)。再狭窄の主要な生物学的引き金は、介入部位で膨張したバルーンまたは代替え装置により誘発され、血小板血栓形成と中膜平滑筋細胞の休止・収縮状態から遊走・増殖・分泌機能を持つ状態へのフェノタイプの変化を伴った血管傷害である(ジェイ・エス・フォレスターら、シャーナル・オブ・アメリカン・カレッジ・カーディオロジー17巻758-769頁(1991年)；ジェイ・エイチ・イプラ、シャーナル・オブ・アメリカン・カレッジ・カーディオロジー17巻77B-88B頁(1991年)；ダブリュー・カッセル、サーキュレーション86巻723-729頁(1993年))。種々の薬理学的作用剤が試験モデルにおいて血管傷害後に起こる特徴的血管筋内膜増殖の臨面上に成功し、少数の研究が血管造影上の利点を示唆している

が、有効な薬剤を証明するための患者における大規模臨床試験はまだなく、今までこの事象の可能性を減少することが知られた薬理学的治療はなかつた(ジェイ・ジェイ・ポプラマら、サーキュレーション84巻1426-1436頁(1991年)；ジェイ・ビー・アール・ヘルマンら、ドラッグス46巻249-262頁(1993年)；メルカル研究団、サーキュレーション86巻100-110頁(1992年))。

冠血管形成術は、補助的経口アスピリンおよび静脈ヘパリンとともに日常的に実施されている。しかし、この抗血栓法は、血小板凝集を強く阻害するだけである。トロンビン、コラーゲンおよびアデノシン2受容体を含む種々のアゴニストが、アスピリン療法を行つても血小板を刺激する。血小板の分子生物学は、血小板質ⅠⅠb／ⅠⅠaインテグリンが血小板凝集の受容体の役をすることを解

明した(イー・エフ・プロウラ、プログレス・イン・ヘモスタシス・アンド・トロンボシス29巻320-331頁(1988年)；ビー・エス・コラーら、ジャーナル・オブ・クリニカル・インベスティゲーション76巻101-108頁(1985年)。キメラ7E抗体Fabフラグメントは、血小板ⅠⅠb／ⅠⅠaインテグリンに選択的に結合する。初期の研究がキメラモノクローナル抗体Fabフラグメントの予備的安全性と有効性を確認した後、2099名の患者による多施設、二重盲検、プラセボ对照試験を実施した(実施例6参照)。刺離閉塞の抑制を示す急性期の主要虚血事象の減少という主要な有効性終了点に川えて(実施例6参照)、c7E3が、その後の6か月フォローアップ期間での虚血事象または反復血管再生の必要性により定義される臨床的再狭窄を減少させ得ることが確認された。

## 方法

研究用母集団とプロトコルの詳細は実施例6に記載した。要点を詳説すると、患者が冠血管形成術または方向性(directional)アレクトミーを受け、進行中または最近の心筋梗塞、不安定狭心症もしくはアメリカン・ハート・アソシエーション／アメリカン・カレッジ・オブ・カーディオロジーの基準(ACC／AHAタスク・フォース・レポート、ジャーナル・オブ・アメリカン・カレッジ・カ

一ティオロジー12巻529-545頁(1988年)により定義される危険性の高い血管造影上の病変形態をもつ場合に参加資格ありとした。除外基準は、川出血禁固、作輪280、24h以内の先発または6週間以内の大手術とした。アロトコルは、56の参加施設全ての研究検討委員会で承認され、全ての患者からインフォームドコンセントを得た。

患者は、経口アスピリン(1日3.25mg)を受け、初回用量は手技の2時間以上前に投与した。筋膜内ヘパリンを、少なくとも30秒の活性化凝固時間を達成するように手技直前に投与した。アスピリンおよびヘパリンに加えて、患者を下記3種の選択的療法のひとつに無作為に配分した：(1) プラセボボーラスおよびプラセボ12時間点滴；(2) 活性c7E3(セントコア、ペンシルバニア州マルバーン)；または(3) 同剂量の活性c7E3ボーラス、直後に10μg/分のc7E3を12時間点滴。ボーラスは、少なくとも冠介入手技の10分前に投与した。

主要終了点は、何らかの原因による死亡、心筋梗塞、急性虚血のための冠動脈バイパス手術、急性虚血のための反復経皮冠介入、虚血治療のための管内ステントまたは大動脈内バルーンポンプの導入の必要性の、30日間における複合的発生とした。これらの事象は全て、研究の処置に関するため生存委員会により裁定され、データベースが完全とわかるまで、追跡結果について知らされないままであった。

#### 結果分析

全ての処置の比較は、処置意図の原則により行った。事象発生率は、カプラン-マイヤー法(イー・エル・カプランおよびビリー・マイヤー、ジャーナル・オブ・アメリカン・スタチスティカル・ソシエーション53巻457-81頁(1958年))により推定し、結果を図示するため生存曲線を使用した。プラセボがボーラスと点滴の事象発生率における相対反応係数を(それぞれ1.0および2のスコアで)一般的ログランク統計法(generalized log-rank statistics)を用いて実施した。また、プラセボとc7E3処置のそれぞれの2点比較をログランク統計法で実施した。比例ハザード(コックス)モデルが、ベスライン特性と結果の見込み相関性の検討に適合した。これらは、モデル化されとした。血管新生データを、元の標的血管が反復手術または経皮血管形成を受けたかどうかとともに収集した。追跡は、97.2%完全であった。

6か月後の結果が急性期の結果と分類しているかどうかを評価するために、ペースラインから6か月までの全事象、30日終了点後に初期介入が成功した(虚血性合併症を伴わず、臨床研究者の読みで最終狭窄50%未満の達成として定義される)患者に起きた事象および48時間後に初期介入が成功した患者に起こった事象を分析に含めた。30日終了点は、多數の冠血管介入試験の先例により前向きに選択した。48時間の区切りは、定義により、冠介入後のほとんど全部の副腎閉塞がこの時間帯に起こることが知られているために使用した(ケイ・エム・デトルル、ジャーナル・オブ・カレッジ・カーディオロジー13巻230A頁(1989年)；エイ・エム・リンコフら、ジャーナル・オブ・カレッジ・カーディオロジー19巻926-938頁(1992年)；ビー・ジェイ・ファイターラ、サーチュレーシヨン83巻927-936頁(1991年))。

無作為化は、デューケーコーディネーティングセンターに電話連絡することによりおりえない、研究施設により、また患者が急性心筋梗塞をもつかどうかにより断固とした。データは、別個の6か月症例報告様式で研究コーディネーターが収集し、その品質はデータ登録前に直検の研究監督が元記録により検討した。主作者は、全ての患者の追跡が完了され、事象が終了点委員会により裁定され、データベースが完全とわかるまで、追跡結果について知らされないままであった。

全ての処置の比較は、処置意図の原則により行った。事象発生率は、カプラン-マイヤー法(イー・エル・カプランおよびビリー・マイヤー、ジャーナル・オブ・アメリカン・スタチスティカル・ソシエーション53巻457-81頁(1958年))により推定し、結果を図示するため生存曲線を使用した。プラセボがボーラスと点滴の事象発生率における相対反応係数を(それぞれ1.0および2のスコアで)一般的ログランク統計法(generalized log-rank statistics)を用いて実施した。また、プラセボとc7E3処置のそれぞれの2点比較をログランク統計法で実施した。比例ハザード(コックス)モデルが、ベスライン特性と結果の見込み相関性の検討に適合した。これらは、モデル化されとした。血管新生データを、元の標的血管が反復手術または経皮血管形成を受けたかどうかとともに収集した。追跡は、97.2%完全であった。

(91) た処置の相違と組み合わせ全ての処置群につき、また処置群毎に、処置群間の差異を調べるために行った。さらに、比列ハザード（コックス）モデルが、遅延現象または処置効果と関連するかもしれない因子を調べるために、48時間追跡後

の全事象の複合終了点に適合した。この分析に含めた因子は、処置、血管再生した単独または複数の狭窄部、手技の持続時間、ベースラインにおける心筋梗塞もしくは不安定狭心症、または他のハイリスクな登録基準、性、年齢65歳または<65、体重および真性糖尿病であった。

## 結果

登録は、2099名の患者について1991年12月1日からはじめ、1992年11月18日に終わった。全試験集団の特性は前記の通りである（実施例6、表10参照）。初期血管再生術またはアテレクトミー手技が成功した、すなわちその後の臨床的再狭窄の資格がある患者のベースライン特性は、表16に示す。初期手技成功患者のベースライン特性に処置割り当てによる顕著な差異はなかった。

表16  
最初の措置が成功した患者の背景

	万ゼ (N=609)	万ゼ (N=605)	万ゼと点滴 (N=620)
年齢 (才) *	60.0 ± 10.3	59.7 ± 10.4	60.2 ± 10.6
男性 (%)	430 (71.7%)	434 (71.7%)	445 (71.8%)
体重 (kg)	84.9 ± 16.0	83.5 ± 16.5	83.3 ± 15.7
リスクファクター (%)			
糖尿病	155 (25.8%)	146 (24.1%)	139 (22.4%)
高血圧	321 (53.1%)	329 (54.8%)	314 (50.8%)
高コレステロール値	316 (52.7%)	337 (55.7%)	324 (52.3%)
喫煙	377 (61.7%)	428 (71.8%)	423 (68.5%)
血管疾患 (%)			
末梢血管	47 (7.9%)	52 (8.7%)	52 (8.5%)
脳	21 (3.5%)	19 (3.1%)	27 (4.4%)
MI既往 (%)			
なし	275 (45.8%)	239 (39.5%)	233 (40.8%)
>30日	103 (18.2%)	126 (20.8%)	123 (20.6%)
8-30日	45 (7.5%)	55 (9.1%)	57 (9.2%)
<8日	171 (28.5%)	185 (30.6%)	182 (29.4%)
以前の措置 (%)			
血管形成術	145 (24.3%)	121 (20.0%)	139 (22.6%)
バイパス手術	88 (14.7%)	85 (14.0%)	95 (15.3%)
冠動脈狭窄所見 (%)			
1 血管閉塞	337 (56.2%)	324 (53.6%)	354 (57.1%)
2 血管閉塞	170 (28.3%)	198 (32.7%)	191 (30.8%)
3 血管閉塞	93 (15.0%)	83 (13.7%)	75 (12.1%)
措置の範囲			
ハーレーン	540 (90.0%)	549 (90.7%)	561 (90.5%)
アテレクトミー	37 (6.2%)	27 (4.5%)	34 (5.5%)
両方	23 (3.8%)	23 (4.8%)	25 (4.0%)
狭窄血管			
LAD	241 (40.2%)	229 (37.9%)	262 (42.3%)
LCX	144 (24.0%)	159 (28.3%)	165 (26.6%)
RCA	234 (39.0%)	255 (41.8%)	219 (35.3%)
左大血管	4 (0.7%)	1 (0.2%)	3 (0.5%)
移植片	35 (5.8%)	35 (5.3%)	43 (6.9%)

c 7 E 3 ポーラスまたはポーラスと点滴を受けている患者は、主として最初の48時間の、出血性合併症と、ほぼ2倍の輸血率を示した（プラセボは7%、ポーラス単独は13%、ポーラスと点滴は15%、p < 0.001）。12時間点

胸は、プラセボを受けている患者 48 名 (7.0%)、ボーラス単独患者 85 名 (12.5%)、ボーラスと点滴群で 107 名 (15.8%) で、完全に完了しなかつた。

c 7 E 3 で血小板減少症の有意な増加はなく、過敏またはアレルギー反応も現れなかつた。陽性のヒト抗キメラ抗体 (H A C A) 応答が、ボーラス処置患者の 5.2% およびボーラスプラス点滴処置患者の 6.5% で生じた。陽性 H A C A 応答のほとんどは、低い力値の応答であった。ボーラス処置群の陽性 H A C A 応答をもつ 32 名の患者は全部、力値  $\leq 1:1600$  であった。陽性 H A C A 応答をもつボーラスプラス点滴群患者 40 名中 34 名は、力値  $\leq 1:1600$  であった。H A C A 力値が 1:6400 ないし 1:1200 の者は、ボーラスアラス点滴処置群で 6 名であり、ボーラス処置群では全くなかつた。

30 日目で、プラセボ処置群 (12.8%,  $P=0.009$ ) に比較して、c 7 E ボーラスと点滴処置群で大腺垂体象 (死亡、心筋梗塞、緊急血管再建) の 3.5% 減少 (8.3%) があつた (実験例 6、表 1-3 参照)。6 か月データは表 1-7 に示すが、これは (a) 登録患者全群、(b) 登録後最初の 48 時間に虚血性併発症なしに手技が成功した患者および (c) 初期手技が成功し最初の 30 日間に併象がなかつた患者群についての死亡、心筋梗塞および冠動脈バイパス手術または反復冠介人の必要性の結果を示す。6 か月間で、虚血事件および血管再建の 2.3% 減少があつた (2.7% 対 3.5%,  $P=0.001$ ; 表 1-7 参照、企想群登録、合併症死亡、M I, C A B G, P T C A)。反復側副血管再建がプラセボ処置 (2.2.3%) に対して c 7 E 3 ボーラスと点滴 (1.6.4%) で 2.6% 減少した ( $P=0.007$ ; 表 1-7 参照) ので、有利な長期効果は、主として初期手技成功患者におけるバイパス手術または反復血管再生手術の必要性が少ないとによるものである。ボーラス単独患者群は、この試験に用いた異端ではプラセボよりも有意に良いといえない中間的な結果であった。

別の分析において、最初の 30 日間に主要効果事象を経験しなかつた全患者の 6 か月データを研究した。この分析の結果は表 1-8 に示す。このデータは、c 7 E 3 ボーラスプラス点滴の急性期投与で反復血管再生手術の必要性が 2.1% 減少

表 1-7

8 ヶ月後の結果

	万件 (N=66)	千件 (N=65)	万件 + 点滴 (N=108)	p-値
全細胞患者				
死亡 (%)	3.4	2.6	3.0	0.877
M I (%)	10.5	8.0	6.9	0.016
C A B G (%)	11.0	9.7	9.4	0.339
P T C A (%)	20.8	19.8	14.3	0.001
死亡、M I、C A B G、P T C A の割合 (%)	35.0	32.4	26.9	0.001
全ての血管再生手術 (C A B G/P T C A) (%)	29.4	27.2	23.1	0.008
側副血管反復血管再生手術 (%)	22.3	20.8	16.4	0.007
48 時間ににおいて推進が成功していない全患者				
死亡 (%)	2.7	2.3	3.0	0.664
M I (%)	2.6	2.4	2.5	0.660
C A B G (%)	7.6	7.4	7.0	0.701
P T C A (%)	16.4	17.2	11.5	0.010
死亡、M I、C A B G、P T C A の割合 (%)	25.3	24.1	19.1	0.007
全ての血管再生手術 (C A B G/P T C A) (%) (全患者)	23.0	22.5	18.0	0.025
側副血管反復血管再生手術 (%)	18.3%	18.4%	15.6%	0.134
30 日目において何の問題も示していない患者が成功した全患者				
死亡 (%)	1.7	1.3	1.5	0.789
M I (%)	2.0	1.9	1.7	0.716
C A B G (%)	5.6	5.7	4.7	0.438
P T C A (%)	12.5	14.4	10.0	0.180
死亡、M I、C A B G、P T C A の割合 (%)	19.2	20.1	15.2	0.072
全ての血管再生手術 (C A B G/P T C A) (%)	18.4	18.3	14.6	0.077
側副血管反復血管再生手術 (%)	16.8	16.4	14.3	0.265

表18

30日目に何の事象もなかった全患者の6ヶ月目の結果

	ガバ (N=60)	ガバのみ (N=61)	ガバ+点滴 (N=63)	P-値
死亡 (%)	1.8	1.3	1.0	0.38
MI (%)	2.4	2.5	2.2	0.85
CABG (%)	5.9	5.5	4.4	0.24
PTCA (%)	13.8	14.8	10.7	0.12
CABG/PTCA (%)	18.4	18.3	14.6	0.077
複合: 死亡、MI、CABG、PTCA (%)	19.5	19.6	15.4	0.059
ベースラインと比較した複合事象発生 (0-30日を含む) (%)	34.8	32.2	26.9	0.001

サブグループ分析では、ベースラインにおいて急性冠症候群（不安定狭心症、最近のまたは急性の心筋梗塞）をもつと診断された患者と、安定狭心症であるが危険性が高い血管造影上の形態をもっていた残りの患者を比較した（表19）。このことは、両サブグループについて複合事象の減少に有意な効果があつたことを示したが、反復冠介入の必要性の減少については安定狭心症患者でのみ有意であつた（表19）。この結果は、手技成効患者において、事象の分析をベースラインから場合、または48時間後からした場合について一致していた。

表19

		急性冠症候群及び安定アンギナ患者についての事象のサブグループ分析		
		ベースラインから6ヶ月までの事象		
		プラセボ	ボーラス	P
急性冠症候群				
N	288	306	299	0.039
複合事象	33.1%	28.8%	25.5%	0.129
再-PTCA	20.2%	16.8%	15.4%	
安定アンギナ				
N	408	389	409	0.012
複合	36.3%	35.3%	28.0%	0.004
再-PTCA	21.3%	22.1%	13.5%	
48時間から6ヶ月までの事象				
急性冠症候群				
N	252	277	271	0.084
複合事象	23.5%	21.4%	17.8%	0.325
再-PTCA	14.8%	15.2%	11.9%	
安定アンギナ				
N	354	341	358	0.034
複合事象	26.6%	26.4%	20.0%	0.013
再-PTCA	17.5%	18.7%	11.1%	

また、試験に登録された全ての患者に関する全ての事象（死亡、非致死的梗塞または冠血管再生の必要性）のデータを図12に示す。介入成功および30日まで無事象の患者に関するデータも図13に示す。

急性期終了点の内、事象の8.1%は48時間までに起つた。これは、処置群を通じて同様であった（プラセボが82.0%、ボーラス79.7%、ボーラスと点滴81.4%）。初期介入成功患者における最初の48時間後の事象を考察することにより、最初の30日間の選択的血管再生が確認される。図14に示すように、C7E3ボーラスとボーラス点滴群の間に、30日終了点まで亞急性虚血事象にほとんど差がなかった。

死亡、心筋血管再生および最初目を向けなかつた血管を含む全ての血管再生の複合の代わりに、標的血管の血管再生のみに焦点を当てることが役立つ。6ヶ月期間の全患者集団についてみると、他の処置群に比較したときボーラスと点滴群患者で標的血管の血管再生の有意な2.6%の減少があつた（図15参照）。本試験条件下で、追跡中標的血管の血管再生についてボーラス単独の効果はほとんどみられなかつたことが注目される。

## 要旨

人規模多施設無作為論試験により得られた最近の知見は、ボーラス投与と点滴滴与による血小板IIb/IIIaインテグリンブロックの冠動脈介入を受けた患者について、再狭窄の減少により臨床事象(c clinical events)の発現が低下することを支持している。6ヶ月目におけるこの介入の有益効果の程度は、死亡、致命的ではない筋梗塞および血管再生術の必要性など臨床事象全般の約23%の減少、標的血管新生術の26%の減少であった。これらの結果は、c 7 E 3のボーラス投与と12時間の点滴滴与の有益効果は、急性閉塞および急性期有効事象の減少から、その後の冠動脈血管再生処置の必要性の低下にまで及ぶことを示している。

この試験に使用されたモノクローナルF(ab)フラグメントは、血小板IIb/IIIa表面インテグリンに対して強力な結合親和性を有し、解離性は非常に小さい。c 7 E 3の投与とともに血管形成術を受けた患者における以前の試験により、この症例の点滴滴与終了後も、IIb/IIIaの結合部位が少なくとも3.6~4.8時間の長時間止血されること、少なくとも7時間以上血小板凝集抑制がみられることが示されている(実施例4参照、Ellis, S.C. et al., Cor. Art. Dis., 41:1675-175(1993); Tcheng, J.E. et al., Circulation, 88:1(1993)も参照)。これらの効果は両方持続時間経過とともに減少し、ベーラインに戻るが、c 7 E 3の血小板凝集抑制効果の持続時間について興味深いのは、本試験に用いた群3においては、ボーラス投与とプラセボの点滴滴与では、臨床的に意味のある効果が急性期にも6ヶ月後の結果にもみられなかったことである。このことは、抗-IIb/IIIa抗体の投与により急性臨床性事象または臨床症状を示す再狭窄を減少させるためには、この薬剤に比較的長時間曝露する必要があること(例えば、試験薬のボーラスと点滴の組み合わせで達成されるように)およびCPIIb/IIIaインテグリンの抑制が長い程良好な結果が得られるることを示唆している。

これは、抗-IIb/IIIa抗体の投与による有益な効果は、再狭窄の程度が軽減したことによるのみなことは妥当である。

また、c 7 E 3がピトロネクチン受容体と結合するという報告(lynes, R.O., Cell, 69:11-25(1992)も注目に値する。これはおそらくこの受容体がCPIIb

/IIIaのβ<sub>3</sub>成分を含んでいることによると考えられる。このインテグリン(ピトロネクチン)は、狭窄と再狭窄の調節においてある役割を果たしていると考えられており、抗-IIb/IIIaのピトロネクチン受容体への結合が、軽緊された効果に與与していると考えられる。他のCPIIb/IIIa受容体抑制剤は、標的および相同のインテグリンに対し様々な程度の特異性を有している(Sutton, J. et al., Clinical Research ACSR, 41:118A(1993))。これらの分子-相互作用の臨床効果への寄与を分析するための比較試験を行うことができる。

今回の試験では、治癒群における再狭窄の程度を定期するための計画的な6ヶ月反復(repeat)血管造影は実施しなかった。多くの再狭窄症例において反復血管造影は実施されているが(Forrester, J.S. et al., J. Am. Coll. Cardiol., 17:758-769(1991); Ip, J.H. et al., J. Am. Coll. Cardiol., 17:773-88B(1991); Casscells, W., Circulation 86:723-729(1993); Topol, E.J. et al., N. Engl. J. Med., 329:228-233(1993); Adelman, A.G. et al., N. Engl. J. Med., 329:228-233(1993); Serruys, P.W. et al., Circulation, 84:1568-1580(1991) )、無症状の患者において標的血管狭窄の診断がなされた場合に通常行われない反復措置がしばしばとられているという大きな欠点がある。一方、本発明の試験デザインは、多数の患者における実際の臨床をシミュレートしている。最近の幾つかの再狭窄試験において示されている血管造影の有益性それ自体は、単出では臨床的に充分あるとは完全な意義はないので、反復血管再生術の必要性を有意味に減少させることを示すことは、再狭窄試験の目的である。さらに、経皮的冠動脈介入措置後の患者において死におよび心筋梗塞が起こることは通常は無いため、有効な薬剤介入により調節すべき主な事象は、本試験で観察している標的血管の反復血管再生術である。試験薬のボーラスおよび点滴滴与以外は、本試験の患者はフォローアップ終了まで注意深く2重盲検を維持するなど同様に扱われているので、観察された臨床意味のある有益な効果は、再狭窄の程度が軽減したことによるのみなことは妥当である。

本試験は、臨床的再狭窄の軽減として解釈できるその後の血管再生術必要性の臨床的に意味のある低下を立証する最も代表的な大規模無作為試験である。こ

これはIIIb/IIIa遮断剤のボーラスおよび点滴投与により達成され、損傷した血管の真の被膜化(passivation)を目指す。たとえc7E3をわずか12時間だけ維持しても、この薬剤の抗血小板作用は数日間持続し、急性期における虚血性事象のリバウンドはみられなかつた。重要なことは、6ヶ月目の標的血管の血管再生断滅という独立した有益効果は、c7E3による急性薬剤介入の持続作用を示唆しており、血管壁の被膜化の臨床的証拠として提供することができる。

血小板IIIb/IIIaブロックによる再狭窄を示す臨床事象の減少の知見は、再狭窄における血小板-血栓の役割を強調しており、これが血管形成術後または内皮損傷後の内膜新生の主要経路である可能性としてあげられている。(Schwartz, R.S. et al., *J. Am. Coll. Cardiol.*, 20:1284-1293(1992); Topol, E.J. *et al.*, *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, 88:10624-10628(1991)。中間の平滑筋細胞の増殖も再狭窄において重要な役割を果たしており (Forrester, J.S. et al., *J. Am. Coll. Cardiol.*, 17:758-769(1991); Ip, J.H. et al., *J. Am. Coll. Cardiol.*, 17:77B-88B(1991); Casscells, W., *Circulation*, 86:723-729, (1993)、本試験の結果は、この重要な臨床現象に対する強力な抗-血小板および抗-血栓措置は特に効果のある可能性を示唆している。本試験は、冠動脈介入措置中において唯一の抗-血小板剤としてアスピリンを使用するという最近のアプローチ(Schwartz, L. et al., *N. Engl. J. Med.*, 318: 1714-1719(1988))は、血管損傷に対する血小板の応答に拘泥するには不十分であるという意見を支持している。

#### 実施例8

##### 無作為、二重盲検、プラセボ对照試験のその他の知見

##### シースサイズと出血の合併症

PTCA/DCCA中のシース(sheath)サイズが出血の合併と関連するかどうかを知るために出血の合併をEPICT試験(実施例6および7参照)において評価した。シースとガイドイングカテーテル(guiding catheter)のサイズを、試験実施者により臨床的に測定した。大出血、最終部出血、輸血、血管修復、最低Hctを前向きに評価した。

カテーテル挿入中の治療の割当およびヘパリン使用など既知の出血予測因子を調整した後も、シースサイズは鼠径部出血の予測因子であった(p=0.0004)。シースサイズが大きいほど血管修復の頻度が高くなる傾向は有意ではなかつた(p=0.004)。大出血(10.5%)、輸血(11.8%)、および最低Hct(34)はシースサイズによつて変化しなかつた。c7E3Fabの患者は、非-c7E3患者よりも鼠径部出血が多かつた(55% vs. 30%, p<0.0001)。

鼠径部出血	6P-7.5P	8P-8.5P	9P-11P
n=375	n=1416	n=291	
140(38%)	674(48%)	147(51%)	

血管修復	5(1.3%)	17(1.2%)	7(2.4%)

これらの結果は、大きなシースサイズは鼠径部出血が多いことに関連しているが、PTCA/DCCAの大出血の合併症には寄与していないことを示している。c7E3Fabは、鼠径部出血の増加に関連しているが、これは小さなシース、ガイドイングカテーテルを使用することにより最小限にすることができるほど考えられる。

血小板GPIIb/IIIa受容体抑制による冠動脈介入後の虚血と出血事象の合併症を評価する試験による冠動脈介入後の虚血と出血事象の合併症(GPIIb/IIIa受容体抑制による冠動脈介入による冠動脈介入による冠動脈介入後の虚血と出血事象の合併症(Evaluation of c7E3 EPIIC [虚血性合併症の予防におけるc7E3の評価] in the Prevention of Ischemic Complications)】試験(実施例6および7)は、強力な血小板受容体GPIIb/IIIaアンタゴニスト、c7E3Fabにより、ハイリスク冠動脈形成(PTCA)という状況において虚血性合併症は、ハイリスク冠動脈形成(PTCA)という状況において虚血性合併症を予防するが、輸血を必要とする出血はプラセボ群の7%からc7E3Fab群の14%に増加することを示した。このことを更に検討するために、出血指標(最低ヘマトクリット、出血指數、ヘマトクリット値の変化、輸血した包装赤血球の単位)と試験の主要終了点(死亡、心筋梗塞、冠動脈バイパス移植術(CABG)または急性虚血のためのPTCA、操作失敗のための冠動脈ステントの挿入)の関係を検討した。出血と主要終了点の強い関連性が認められた(全ての出血指標についてp=0.0001)。この関連は、プラセボ、ボーラスc7E3Fab、およびボーラス+点滴c7E3Fabの各治療についてもみられた。このよう

に、跳躍性出血を示す患者はより虚血性合併症を起こしやすかつた。この並い開通門は、おそらく主要終了点と関連した出血の増加による可能性がある（例えば CABC）。また、出血はそれに伴う低血圧とともに、おそらく指標後の虚血性合併症の主要な要因などないと考えられる。このことは、PTCAの成功後に低血圧（主要な最終事象（primary outcome event）発症後の低血圧は除く）を示した患者では主要な最終事象の発現が有意に多く、また大出血および主要な最終事象をより経験していたことにより支持されている。

	低血圧	低血圧無し	p
数	2 3 9	1 5 9 7	—
主要終了点	(96)	46(16.1)	103(6.5) <.001
終了点+大出血	(96)	18(39.9)	10(9.7) <.001

結論として、出血はある患者において虚血性合併症を誘発しており、出血を減らす措置（例えば、ヘパリンの投与量の調節）をすることによって、GPIIb/IIa抑制による冠動脈介入措置の抗凝血効果がさらに增强すると考えられる。

ハイリスク血管形成術における攻撃的血小板抑制の経道的な利点と欠点

PTCA無作為試験（実施例6および7参照）の2,100名の患者において高血圧のc7E3 F a bによる攻撃的血小板抑制により、その後の死亡、再梗塞、ハイリスク冠動脈血管形成術（PTCA）中の虚血再発が35%低下したが、PTCA後の大出血の頻度が2倍になった。これらの臨床効果を合わせて考えた場合の経済性を評価するために、前向きな経済サブスタディが実施された。病院のコスト（料金（charge）ではない）と資源使用データを、各参加者について登録後の6ヶ月間集めた。特に合併症なしで経過した患者の平均的な病院の基準コストは\$9300であった。主要な合併症が病院の基準コストに与える影響を、多変数直線回帰モデル(multivariable linear regression model)で検討した：

平均病院コスト = \$ 9 0 6 5 + \$ 5 9 2 3 ★ 緊急PTCA + \$ 2 8, 2 1  
 9 ★緊急C A B C + \$ 3 6 4 5 ★ (再)梗塞 + \$ 3 4 6 2 ★大出血

このモデルは、緊急PTCAを4. 5 %から0. 8 %に、緊急C A B Cを3. 6 %から2. 4 %、および(再)梗塞を8. 6 %から5. 2 %に減らすことによって、プラセボ群に比較してキメラ7E3断片の群は患者当たり平均\$ 6 8 2

の経費を節約することを示している。しかし、この治療法では大出血を7 %から1.4 %と2倍にすることによって、予測される経費の節約分から\$ 2 4 2が減ることになり、その結果、予測される一人当たりの純経費節減額は\$ 4 4 0となる。本試験で認められた高用量のc7E3 F a b (X = \$ 1 0, 9 7 0 ± 7, 2 8 4)とプラセボ(X = \$ 1 1, 3 7 6 ± 1 2, 5 5 5)との間の平均コスト差は\$ 4 0 6であり、モデルから予測値とよく一致している。

このように、ハイリスクPTCAの虚血性合併症を有意に減少させることにより、キメラ抗-GPIIb/IIIa断片による攻撃的血小板抑制は、良好な結果と純経費節約の両方をもたらす。治療効果を維持しつつc7E3投与による大出血を減らすための対策をとることにより、患者あたり\$ 7 0 0までの純経費節約額を予測することができる。

活性化凝固時間（ACT）は、絶皮經管冠動脈形成術（PTCA）においてトロバンピン抑制と抗凝血の程度をモニターして望ましくない血栓事象を最小限にすらるために使用されている。キメラモノクローナル抗体c7E3 F a bなどの強力な血小板抑制剤が導入されたために、PTCA中のACT測定と調節の有用性は検討されていない。今のところ、c7E3のACTに対する作用は不明または疑わわれていない。血小板GPIIb/IIIaアンタゴニズム群(c7E3)に対する影響を検討した。この試験では、PTCAを経験した2099人の患者を無作為にプラセボ(n=6 9 6)とGPIIb/IIIaアンタゴニストであるc7E3 F a b(n=1 4 0 3)に割り当てた。同様の量のヘパリンを投与されると同時に(>14,000単位)のヘパリンを投与している患者はプラセボ群と比較して少ないにもかかわらず、c7E3 F a bの投与を受けている患者において、体重で補正したACTの値は有意に高かった(p<0.001)。



## 血小板

血小板含有量の多い血漿 (PRP) を管法に従い調製した。血液をケエン酸ナトリウム抗凝固剤中に採取し、PRP を血小板 200～300,000 個/ $\mu$  l に調整し、1 時間以外に使用した。

抗体結合測定

抗体結合は、コラー「コラー (Coller, B. S.)」、J. Clin. Invest. 76:101-108 (1985) が記載している方法の変法によって実施した。両方ともにあらかじめ 37 °C に加温しておいた 50  $\mu$  l の抗体溶液の等分を 450  $\mu$  l の PRP と混合し、混合物を 37 °C で 30 分間インキュベートした。反応混合物から取った 100 マイクロリットル等分をただちに 200  $\mu$  l の 30% シューケロース上に 3 連で重層し、10,000  $\times$  g で 5 分間遠心分離した。結合抗体を伴う沈殿血小板を含むペレット (遠心管の先端) および未結合抗体を含む上清をマイクロ遠心管のり断によって分離し、各区画分の相対放射活性を測定し、記録した。3 名の異なるドナー山羊の血小板を用いて 3 つの独立した実験を実施した。

## データ解析

各抗体濃度につき、ペレットおよび上清中で測定された放射活性計数値を用いて、結合抗体の割合を計算した。放射標識抗体の結合は非放射性抗体のそれと同様しているものと仮定された。この結合抗体 (Ab) 割合と抗体の結合濃度 ([Ab]) の値を合わせて用いて、各データポイントにおける結合抗体および遊離抗体のモル濃度を計算した。まず、[結合 Ab] 対 [遊離 Ab] の関係をプロットすることによって結合等温線プロットを作成した。マッキントッシュコンピューターに組み込んだカレイダグラフ (KaleidaGraph) ソフトウエア (Synergy Software, Reading, PA) により、4 パラメーター山線を適合化させた。山線適合の式および 4 つのパラメーターは次のとおりであった：

$$y = m_1 + ((m_2 - m_1) / (1 + (x / m_3)^m_4))$$

上記式中、y = [結合 Ab]、x = [遊離 Ab] で、4 つのパラメーターは次のとおりであった。

m 1 = 上のプロトナーの値 (結合抗原/エビトープ濃度、[結合 Ab]、飽和結合率)；

m 2 = 下のプロトナーの値 (非常に低い添加 Ab 濃度においてゼロに近似する [結合 Ab] の値)；

m 3 = y の中央値における x の値 (抗原性エビトープの 50% 結合時の [遊離 Ab] の値)；および

m 4 = 山線の直線部分の勾配に関連する指數。

50% の結合における [遊離 Ab] の値 (プログラムによって計算した第 3 パラメーター) は、独立した非相互作用部位を仮定した場合に質標作用剤に従う  $K_d$  と抗原の反応の  $K_a$  である。また、抗原部位の完全飽和に対応する 1 のパラメーターにおける [結合 Ab] の値 (第 1 パラメーター) は、抗原部位の濃度を与える。後者の値を用いると、血小板 1 個あたりの  $C_P = 1 / (1 + [Ab] / K_d)$  受容体の数を計算することができる。結合等温線の直接解析以外にも、質標作用剤式の直線変換に従うデータ解析も行なった。6 つの直線変換が可能であって、その 1 つが通常、スキャッチャードプロット (下記プロット a) と呼ばれるものである [Fazekas de St. Groth, S.]、"The Quality of Antibodies and Cellular Receptors", In: Immunological Methods, Vol. 1, Lefkovits, I. and B. Pernis 編, Academic Press, Inc. New York, 1-42, 1979]。

## プロット式

すべての式は下記質標作用式からの導出式である。

$$K_d = [Ab] \times [Ag] / [Ab : Ag]$$

上記式中、[Ab]、[Ag]、および [Ab : Ag] は遊離 Ab、遊離 Ag、および Ab : Ag 混合体の平衡モル濃度である。

結合等温線：[結合 Ab] / [結合 Ag] =  $(1 / (K_d + [遊離 Ab])) \times$

$$[遊離 Ab]$$

プロット a：[結合 Ab] / [遊離 Ab] =  $([結合 Ag] / K_d) - 1 / K_d$

$$\times [結合 Ab]$$

プロット b :  $1 / [結合 Ab] = (-1 / K_d) + ([結合 Ag] / K_d) \times 1$

(107)  $\frac{[結合Ab]}{[結合Ab] + [遊離Ab]} = (1 / [合計Ag]) + (Kd / [合計Ag]) \times 1 / [遊離Ab]$

プロットc : 1 / [結合Ab]  $= 1 / [合計Ag] + (Kd / [合計Ag]) \times 1 / [遊離Ab]$

プロットd : [遊離Ab] / [結合Ab]  $= (Kd / [合計Ag]) + 1 / [合計Ag] \times [遊離Ab]$

プロットe : [遊離Ab]  $= Kd + [合計Ag] \times [遊離Ab] / [結合Ab]$

プロットf : [結合Ab]  $= [合計Ag] - Kd / [結合Ab] / [遊離Ab]$

標識抗体の結合能

抗体を放射性同位体で標識すると、それらの抗体の一部が活性および標的的抗原に結合する能力を失うことがある。グラフの計算に先立ち、不活性な標識抗体の割合を実験的に求め、合計抗体濃度から差し引かねばならない (トルコピペトリス (Trucco, M. and S. de Petris)、"Determination of Equilibrium Binding Parameters of Monoclonal Antibodies Specific for Cell Surface antigens", Immunological Methods, 第11巻中, Lefkovits, I. and B. Perinis 編, Academic Press, N.Y. 1-26(1981)。不活性な抗体群の場合、標識による活性の欠失は完全で、抗体群の残り (すなわち結合可能な抗体) は同じ親和定数を有するものと仮定された。

0. 1.4 ~ 0. 2  $\mu$  g/m1の<sup>125</sup>I標識7E3 Fabおよび7E3 IgGを、約300, 000個/ $\mu$ lの血小板とともにインキュベートした。平衡における結合Ab割合は、7E3 Fabおよび7E3 IgGについてそれぞれ8.9%対7.8%であると求められた。質量作用式から計算した完全に活性な抗体

の予想される割合は、これらの濃度においては両Abとともに9.3%であった。したがって、この結果から、放射性標識操作の結果として7E3 Fabの4%および7E3 IgGの1.5%が不活性になったことが示唆された。

### 結果

上記のようにして実験データをプロットした (図示せず)。結合等温線および各実験の適合曲線の等式による直線プロットを作成した。適合化曲線の等式を用いて各プロットから求めたKa値およびエピトープ密度 (血小板1個あたりの

(108) CP11b/111a分子の数) を表20に示した。

ヒト血小板へのc7E3 Fabの結合は従来の結合パターンに従う。結合等温線から、均一細胞表面抗原への均一モノクローナルAb Fab断片の結合から予想されるスムーズな予測曲線が得られた。反応の解離および結合定数はそれぞれ5. 15 nMおよび1. 94 E08 M<sup>-1</sup>と計算された。血小板表面上に存在するCP11b/111a抗原の数は6.9590個 (約7.0, 000個) と求められた。一方、m7E3 IgGはそれぞれ3. 56 nMおよび2. 81 E08 M<sup>-1</sup>の解離および結合定数で血小板に結合する。7E3 IgGについて計算したCP11b/111a密度は7.3, 3.55エピトープ数/血小板であることが判明した。これらの数字は、7E3 Fabと7E3 IgGの抗原結合部位の本質的な反応定数が同様であることを示している。このデータの解析およびオフレート (off rate) 定数の検討に基づき、m7E3 IgGは両方のアームで血小板に結合するものと結論付けられた。

抗体	内皮細胞上に結合する抗7E3の結合	血小板上に結合する抗7E3の結合	血小板上に結合する抗7E3の結合	内皮細胞上に結合する抗7E3の結合	抗体
#1091	+	+	+	+	#1253
#2010B	+	+	+	+	+
C7E3 Fab	+	+	+	+	+
M7E3 IgG	+	+	+	+	+
2.72E08	+	+	+	+	+
1.71E08	+	+	+	+	+
1.26E08	+	+	+	+	+
59,129	+	+	+	+	+
72,540					
31,898					
71,506					
68,841					
29,408					
71,136					
3.23E08					
3.77E08					
3.62E08					
78,685					
33,780					
69590 ± 9647					
2.81E08 ± 1.04E08					
1.94E08 ± 1.12E08					
3.29E08 ± 4.96E07					
73355 ± 4972					
31695 ± 2193					

るαサブユニットを有するビトロネクチン受容体 ( $\alpha, \beta_1$ ) である。該ビトロネクチン受容体は内皮細胞上で発現し、様々な細胞外マトリックス蛋白質（例えばビトロネクチン、フィブロネクチン、フィブリントラン因子、フィブリノーゲン、オステオポンチン；トロンボスpongジン、コラーゲン、ペルレカン）への接着に関与する。C P I I b / I I I a およびビトロネクチン受容体間の細胞接着は、C P I I b / I I I a に対する抗体である7 E 3も内皮細胞上で発現したビトロネクチン受容体に結合するのに十分な程度のものである。したがって、キメラ7 E 3 Fab (c 7 E 3 Fab) と内皮細胞の相互作用を特徴付け、その相互作用が示す可能性のある機能的な重要性を測定するためには本研究に着手した。

## 抗体

これらの研究で使用した抗体としては、下記のものなどが挙げられる：抗C P I I b / I I I a キメラ7 E 3 Fab (c - 1 1 6 E ; パパイン消化によって產生した1 g G 1 Fab)；イソタイプ適合したキメラFab断片が照として使用した抗CD4キメラMT412 Fab (細胞系C 1 2 8 Aによって產生されたもの；国際公開第91/10722号パンフレット)；抗E-セレクチンH 1 8 / 7 F (Fab')<sub>2</sub> (W. Bevil aquaから贈与されたもの)；抗ICAM-1 #1 9 (G. Reithmullerから贈与されたもの)；ビトロネクチン受容体の $\alpha$ 鎖を認識するモノクローナル抗体である抗CD51 (AMAC社)；C P I I I a と反応するモノクローナル抗体である抗I I I a (AMAC社)；ネズミ7 E 3 IgG；抗7 E 3 はウサギの、可変領域特異的抗7 E 3ポリクローナル抗体調製物である。

；複合化 $\alpha, \beta_1$  (ビトロネクチン受容体) に結合するがC P I I b / I I I a には結合しないモノクローナル抗体LM609 (Scripps Research Institute社, La Jolla, カリフォルニア州のD. A. Chereshから贈与されたもの)；C P I I b / I I I a と反応するが内皮細胞 $\alpha, \beta_1$ は認識しないモノクローナル抗体E 5 (Centocor社) である。

## 抗体のヨード化

キメラ7 E 3 Fabおよびキメラ抗CD4 MT412 Fab (c M T 4

内皮細胞上のビトロネクチン受容体へのキメラ7 E 3 Fabの結合  
実施例10  
内皮細胞上のビトロネクチン受容体のアミリーは、構造上および免疫学的性質が共有するインテグリン受容体のアミリーに属する。C P I I b / I I I a に近縁のインテグリンは、C P I I b / I I I a と同じ $\beta$ サブユニットを利用して異なるが異な

(111) HUVECを放射標識する前に、0、22ミクロン、1.3mmフィルター装  
置(Millipore社、Millipore-GV #SLG01305)で濾過した。抗体は、ヨードビーズ  
(Iodobeads) (Pierce Chemicals社、Rockford, IL)を用いてN<sub>a</sub><sup>125</sup> (Amersham社)で放射標識し、セファデックスG-25カラム(Pharmaacia PD-10 Sephadex G-25M)を通して、未反応Iヨウ化物を除去した。カラムはあらかじめ0.1%ト血清アルブミンのリン酸緩衝食塩水(Albuminar-25, Armour Pharmaceutical Co.社、Kankakee, IL)でブロッケし、0.01%Tween 80-PBS溶出緩衝液で平衡化させておいた。ヨード化後、抗体を0、22ミクロンのフィルターで濾過し、280nmにおける吸光度を測定し、吸光係数として1.50D/mg mL<sup>-1</sup>を用いることによって、抗体濃度を求めた。

HUVECの培養  
 初代HUVECをCell Systems社(Kirkland, WA)から購入し、4代目の時点では細胞5×10<sup>6</sup>個/mLで凍結するまで、2%ゼラチン被覆織培養プラスコ中で亜清含有培地(HUVEC培地, Cell System社)で培養した。HUVEC結合および活性化実験のために、細胞を溶解し、2%ゼラチン被覆9.6穴組織培養プレート中に細胞約1×10<sup>4</sup>個/ウェルで直接播種し、コングルエンスに達するまで3～5日間培養した時点で測定した。HUVECの拡散および接着を調べる実験のために、細胞をゼラチン被覆T-150組織培養プラスコ中で融解し、約8.5%コングルエンスに達するまで培養した。次いで、細胞をトリプシン<sup>125</sup> I-c7E3結合で処理し、以下に説明するようにして被覆マトリックス上に播種した。

HUVECを9.6穴リムーバセル(removacell)組織培養プレート(Dynatech社)中に播種し、コングルエンスに達するまで培養した。飽和結合のために、1-c7E3 Fabを、10%FCS含有HUVEC培地(または指定ある場合)は無血清培地)で希釈した。トレーサー抗体のキャップリングとインターナリーションを防止するために0.02%アシ化(axide)ナトリウムの存在下、1セットの細胞をトレーサーとともにインキュベートした。非特異的結合を決定するため、100倍過剰の非放射性c7E3 Fabを用いた。細胞を37℃

で4時間トレーサーとともにインキュベートし、200μlの培地で2回洗い、ウェルをはずし、ガンマカウンターを用いて結合した放射活性を定量した。ウェルあたりの細胞の数はサンプルウェルのトリプシン処理およびヘマサイトメーターを用いた細胞計数によって求めた。測定は3連で行なった。スキヤッチャードデータ解析のために、結合<sup>125</sup>I-c7E3を微軸上にプロットし、結合量を遊離抗体の濃度で割った値を縦軸上にプロットした。曲線全体の直線回帰で、K<sub>a</sub>値として定義される(−)の勾配が得られた。X軸切片をB<sub>max</sub>、すなわち最大抗体結合量として定義した。下記式を用いて、B<sub>max</sub>値を細胞1個あたり部位数に変換した：

$$\text{結合分子数/細胞数} = B_{\max} \quad (\text{fmol 単位}) \times (\text{モル}/10^{15} \text{ fmol}) \times (\text{アボガドロ数}/\text{モル}) / \text{細胞数}/\text{ウェル数}$$

競合結合の場合は、スキヤッチャード解析と同じ方法を用いたが、未標識競合抗体の濃度を上昇させつつ<sup>125</sup>I-c7E3 Fab濃度を用いた。測定は10%FCS含有HUVEC完全培地中で行なった。

#### HUVEC活性化の測定

##### A. E-セレクチンおよびICAM-1の発現

HUVECを9.6穴ボップアウトウェル組織培養プレート中に播種し、コングルエンスに達するまで培養した。細胞を、所定濃度の抗体を含む100μlのHUVEC完全培地中で4または24時間のいずれかで処理した。50ユニット/<sup>125</sup>I-mIのTNF $\alpha$ (Genzyme社)を陽性対照として用い、E-セレクチンおよびICAM-1の発現を増大させた。インキュベーション後、培地を除去し、1μg/<sup>125</sup>I-mIの<sup>125</sup>I抗E-セレクチン抗体(4時間刺激した細胞の場合)または1μg/<sup>125</sup>I抗ICAM-1抗体(24時間刺激した細胞の場合)を含む50μlのHUVEC完全培地と交換した。細胞を37℃で1時間インキュベートし、200μlの培地で2回洗い、ウェルをはずし、結合放射活性をガンマカウンターで定量した。

##### B. HUVECへのPMN接着

HUVECを9.6穴ボップアウト組織培養プレート中に播種し、コングルエン

スに遅するまで培養した。細胞を、所定濃度の抗体を含む  $100 \mu\text{l}$  の HUVE C 完全培地中で 4 または 24 時間で処理した。50 ユニット/ $\text{ml}$  の TNF $\alpha$  (Genzyme 社) を陽性対照として用い、E-セレクチンおよび ICAM-1 の発現および多形核白血球 (PMN) の接着性を増大させた。PMN は、モノボリーリン処理ヒト血液から単離した。PMN を  $5 \text{ ml}$  の RPMI に再懸滴し、室温で 15 分間にわたり  $100 \mu\text{l}$  の "インジカム (Amersham 社) で" インジウム標識した。細胞を  $50 \text{ ml}$  の RPMI で 2 回洗い、 $10\%$  FCS 含有 RPMI に  $4 \times 10^6 \text{ 因}/\text{ml}$  まで再懸滴した。培養を HUVEC 培地から除去し、 $100 \mu\text{l}$  の PMN を各ウェルに添加し、 $37^\circ\text{C}$  で 30 分間インキュベートした。未結合 PMN を  $200 \mu\text{l}$  の培地で 2 回洗浄することによって除去した。結合 PMN は、ガンマカウンターでウェルの計数を行なうことによって定量した。実験は 3 回測定で行なった。

#### C. 被覆表面への HUVEC の遮蔽および接種

HUVEC を 2% ゼラチン被覆 T-1 50 フラスコ中に播種し、約 85% コンフュージョンで培養した。細胞を短時間トリプシン処理し、洗浄し、 $3 \times 10^6 \text{ 個}/\text{ml}$  で HUVEC 完全培地中に再懸滴した。細胞を  $10 \mu\text{g}/\text{ml}$  の c7E3 Fab または cMT412 Fab のいずれかで処理し、ただちにガラス製 8-チャンバースライド (NUNC #177402) またはペルマノックス (Pertmanox) プラスチック製 8-チャンバースライド (NUNC #177445) または  $48 \times 6$  細胞培養プラスチックプレート (Corning 社) のいずれかの中に入れた。各タイプの表面をあらかじめ室温で 4 時間、それぞれ PBS で希釈した  $20 \mu\text{g}/\text{ml}$  のフィブロネクチン (Sigma F2006) 、 $40 \mu\text{g}/\text{ml}$  のフィブリノーゲン (Sigma F4883) 、または  $20 \mu\text{g}/\text{ml}$  のビトロネクチン (Sigma V8379) で被覆しておいた。被覆後、ウェルを短時間 PBS で 2 回すすいた。播種 6 および 24 時間後に、逆位相差顕微鏡に付けたカメラを用いて、細胞の写真を撮影した。

#### ヒト内皮細胞への c7E3 Fab の結合

親和性および細胞 1 個あたりの抗体結合数  $^{125}\text{I}-\text{c7E3 Fab}$  を用いた飽和結合データ (図 16 および 17 A ~ 17 E) のスキャッチャード解説で、ヒト臍帯静脈内皮細胞 (HUVEC) に対する  $^{125}\text{I}-\text{c7E3}$  の親和性は約  $K_s = 1 \times 10^{-8} \text{ M}$  であることが判明した (表 2-1)。親和性は、細胞を内皮細胞上の一セレクチンや ICAM-1 などの炎症因子と蛋白質をアップリギュレーションする処理である TNF $\alpha$  刺激した後でも変化しなかった。無血清培地を用いて、またはキャッピングおよびインターナリーセーションを防止するためにアシ化 (axid) ナトリウム (0. 02%) の存在下で測定を実施した場合も、親和性は変化しなかった (表 2-1)。

表 2-1

内皮細胞に結合する $^{125}\text{I}-\text{c7E3 Fab}$ のスキャッチャード解説の要約		
	$^{125}\text{I}-\text{Fab}$ 結合数 / 細胞	$K_s (\text{M}^{-1})$
刺激しない HUVEC	677,000	$1.14 \times 10^1$
刺激しない HUVEC / 無血清	677,000	$1.19 \times 10^1$
刺激しない HUVEC + アシド	677,000	$1.23 \times 10^1$
HUVEC TNF $\alpha$ 4 時間刺激した	677,000	$1.38 \times 10^1$
HUVEC TNF $\alpha$ 24 時間刺激した	692,000	$1.28 \times 10^1$

HUVEC は、 $100 \mu\text{g}$  過剰 (excess) 量の非放射性 c7E3 Fab の存在下または非存在下で濃度の  $^{125}\text{I}$  標識 c7E3 Fab の濃度を増加せながらインキュベートし、非特異的結合を判定した。データは、前記のようにしてスキャッチャード解説を用いて解説した。

スキャッチャード解説は、内皮細胞 1 個あたり約  $6500, 000$  個の  $^{125}\text{I}-\text{c7E3 Fab}$  分子が結合することも示した。この数字は TNF $\alpha$  による細胞の刺激後、または無血清培地もしくはアシ化ナトリウムの存在下でも変化しなかつた。 $^{125}\text{I}-\text{c7E3 Fab}$  分子が内皮細胞上の  $\alpha, \beta$  に結合する場合、その時  $\alpha, \beta$  の複合体を認識する抗体である LM609 を用いた胞相結合解説で見られる細胞あたりの部位数は同じになるはずである。スキャッチャード解説で、細胞あたり  $300, 000$  個の LM609 抗体が結合することが示された (図 18)。

#### 内皮細胞への $^{125}\text{I}-\text{c7E3}$ 結合の性質

他の抗GP11b/111a、抗 $\alpha_1\beta_3$ 、またはその他の抗体が<sup>15</sup> I-c7E3 Fabの結合を阻害するかどうかを決定するために競合結合実験を行なった(図19)。複合体化 $\alpha_1\beta_3$ 、(ビトロネクチン受容体)に結合するがGP11b/111aには結合しない抗体であるLM609は、約0.03 $\mu\text{g}/\text{ml}$ /

m1のIC<sub>50</sub>を伴って<sup>15</sup> I-c7E3 Fab結合に対し効果的に競合した。ネズミIgG型の7E3およびキメラFab型の7E3はそれぞれ約0.2および1.0 $\mu\text{g}/\text{ml}$ のIC<sub>50</sub>値を伴って<sup>15</sup> I-c7E3 Fab結合に対し競合した。ウサギの可変領域特異的抗7E3抗体も、約1.0 $\mu\text{g}/\text{ml}$ のIC<sub>50</sub>値を伴って<sup>15</sup> I-c7E3 Fab結合をロックした。イソタイプをマッチさせた对照Fab断片MT412(抗CD4)は、<sup>15</sup> I-c7E3 Fab結合に対して競合しなかった。GP11b/111aと反応するが内皮細胞「GP11b/111a」を認識しない10E5抗体も競合しなかった。抗 $\alpha_1$ 抗体(Ab)から購入したクローンAMF7)および抗111a抗体(AMAC社から購入したクローンSZ.21)およびビトロネクチン蛋白質は<sup>15</sup> I-c7E3 Fab結合に対して競合しなかった。

HUVEC活性化に及ぼすキメラ7E3 Fabの影響  
内皮細胞を、E-セレクチンやICAM-1などの接着蛋白質を発現するためにLPS、IL-1、およびTNF $\alpha$ によって活性化させることができる。これらの接着蛋白質は内皮への白血球の接着を介し、炎症部位へのそれらのtransmigration(transmigration)を可能にする。インビトロでは、活性化剤への4時間の曝露は、E-セレクチンの至適発現の刺激が与えられ、24時間のインキュベーションは、ICAM-1発現に至適である。HUVECを<sup>15</sup> I抗3Fabとともに4または24時間インキュベーションすることは、I抗体結合によって測定したE-セレクチンまたはICAM-1発現のいずれも変化させなかつた(図20A~20B)。HUVECのキメラ7E3 Fab処理(0.01、0.1、1.0、10、または100 $\mu\text{g}/\text{ml}$ )または对照Fab処理は、PMNに対するHUVECの接着性を有意には増大させなかつた(図21

A-21B; J 100 $\mu\text{g}/\text{ml}$ を示す)。顕微鏡的には、100 $\mu\text{g}/\text{ml}$ までのc7E3 Fabで4または24時間処理した細胞は、単層洗浄の前後のいずれにおいても、未処理細胞と外觀上全く違いがなかつた。

基質被覆表面へのHUVECの接着および接着性に及ぼすc7E3 Fabの影響

HUVECを(1)培地単独で処理し、ビトロネクチン被覆ガラスもしくはプラスチック上に播種、または(2)キメラ7E3 Fab(10 $\mu\text{g}/\text{ml}$ )で処理し、(a)ビトロネクチン被覆ガラスもしくはプラスチック、(b)フィブリノーゲン被覆ガラスまたはプラスチック、または(c)フィブロネクチン被覆ガラスまたはプラスチック、またはHUVECをトリプシンガラスまたはプラスチック上に播種した。具体的には、HUVECをトリプシン処理し、時間=0の時点において10 $\mu\text{g}/\text{ml}$ のc7E3 Fabで処理した。ただちに細胞をチャンバースライドまたは48穴細胞培養プレート上に播種し、37°Cでインキュベートした。播種6時間後に、逆位相差顕微鏡を用いて位相差顕微鏡写真を撮影した。

フィブリノーゲンまたはフィブロネクチン被覆プラスチック上に播種した未処理細胞と類似して見えた。未処理およびcMT412 Fab処理細胞は未処理細胞と同様に見えた。未処理およびcMT412 Fab処理細胞と比較すると、c7E3 Fabの添加は、6時間後のフィブロネクチン、ビトロネクチン、またはフィブリノーゲン被覆ペルマノックスプラスチック、ガラス、または細胞培養プラスチックへのHUVECの接着および拡散に影響を及ぼさなかつた。細胞播種24時間後にも影響は見られなかつた。

キメラ7E3 Fabは、キメラ7E3 Fabの仙人掌上GP11b/11Iaに対する親和性に匹敵する親和性でヒト内皮細胞に結合した(Ka=1.94 $\times 10^{-10}$  M)。c7E3の親和性は、アシ化物の存在下で変化せず、この抗体のインターナリゼーションが起きなかつたことを示した。親和性は無血清培地中でも同じであり、ウシ胎児血清中の蛋白質は内皮細胞へのc7E3 Fab結合を変化させないことを示唆した。約650,000個のc7E3 Fab分

アが各内皮細胞に結合し、80～100,000個のc7E3Fab分子が各血小板に結合する。ある内皮細胞の表面積が、 $500\mu\text{m}^2$ であって、血小板のそれが $2.2\mu\text{m}^2$ であると仮定すると、c7E3Fab結合部位の密度は血小板の場合は、約4500個/ $\mu\text{m}^2$ 、内皮細胞の場合は、1000個/ $\mu\text{m}^2$ になる。したがって、内皮細胞上には多くの7E3結合部位が存在すると思われるものの、部位の密度は、血小板のそれの4分の1未満である。

結合結合実験は、ビトロネクチン受容体特異的抗体LM609が内皮細胞へのc7E3Fab結合を完全に阻害したので、c7E3Fabがビトロネクチン受容体を介して内皮細胞に特異的に結合したことが示唆された。ビトロネクチン受容体特異的抗体との飽和結合によって測定した内皮細胞上のビトロネクチン受容体の数は約300,000個であった。これはc7E3Fabが結合する部位の数の半分であった。この不一致は、比較的小型のc7E3FabがLM6091gGに利用され得ない受容体部位に到達する能力が弱いこと、またはLM6091gG抗体の二価結合によるものと考えられた。

ビセレクチンまたはICAM-1接頭蛋白質のアップレギュレーションまたは内皮細胞のPMN結合能力によって測定したところ、c7E3Fabの結合は、内皮細胞を活性化することを明白にしなかった。ビトロネクチン、フィブロネクチン、またはフィブリノーデン被覆ガラスまたはプラスチック上に懸垂する直前の内皮細胞へのc7E3Fabの結合は、該細胞の表面に拡散および接着する能力を変化せなかつた。

この知見は、m7E31gG(20 $\mu\text{g}/\text{ml}$ )によるフィブリノーデンおよびビトロネクチン被覆ガラス上のHVEC接着および拡散の阻害に関する柴938(1987)。これらの違いの可能な説明としては次のようなものがあげられる：(1)本明細書りで述べた測定は、血清(10% FCS)含有培地中で行なわれたものであるのに對し、既報の測定は無血清培地中で行なわれたものである；

(2)これらの測定ではc7E3Fabを使用したのに對し、他の測定ではm7E31gGが使用されている；(3)本明細書で10 $\mu\text{g}/\text{ml}$ のc7E3

アが各内皮細胞に結合し、80～100,000個のc7E3Fab分子が各血小板に結合する。ある内皮細胞の表面積が、 $500\mu\text{m}^2$ であって、血小板のそれが $2.2\mu\text{m}^2$ であると仮定すると、c7E3Fabは、ゼラチン被覆細胞接着プラスチック上に懸垂されたすでに確立されたHVEC単層を破壊しなかつた。

要約すると、キメラ7E3Fabはインビトロでビトロネクチン受容体に結合する。キメラ7E3Fabは、約K<sub>a</sub>= $1\times 10^9\text{M}$ の親和性で内皮細胞1個あたり約650,000個の部位に結合する。α<sub>1</sub>β<sub>1</sub>特異的抗体LM609が、c7E3Fab結合を完全に阻害したので、該抗体はビトロネクチン受容体( $\alpha_1\beta_1$ )を介して内皮細胞に特異的に結合することが明らかである。

活性化特異的マーカーの発現によって評価したところ、内皮細胞へのc7E3Fabの結合は、該細胞を活性化することを明らかにしなかつた。具体的には、Eセレクチンおよび細胞間接着分子1(ICAM-1)の発現はc7E3Fabによる処理では増大しなかつた。

該抗体の結合は、内皮細胞単層を破壊したり、マトリックス蛋白質被覆表面におけるそれらの定着を防止しないものと思われる。HVECのc7E3Fabに内皮細胞表面に拡散および接着する能力を変化させなかつた。また、ビトロネクチン被覆表面(HVEC)の多形核白血球(PMN)への接続能は、抗血清処理によっては増強されなかつた。要約すると、c7E3は、インビトロで内皮細胞上のビトロネクチン受容体に結合し、この結合は、該細胞を活性化せたり、それらの細胞がマトリックス蛋白質に接着および分散する能力に影響を及ぼしたりしないことを明らかにする。

この知見は、m7E31gG(20 $\mu\text{g}/\text{ml}$ )によるフィブリノーデンおよびビトロネクチン被覆ガラス上のHVEC接着および拡散の阻害に関する柴938(1987)。これらの違いの可能な説明としては次のようなものがあげられる：(1)本明細書りで述べた測定は、血清(10% FCS)含有培地中で行なわれたものであるのに對し、既報の測定は無血清培地中で行なわれたものである；

(2)これらの測定ではc7E3Fabを使用したのに對し、他の測定ではm7E31gGが使用されている；(3)本明細書で10 $\mu\text{g}/\text{ml}$ のc7E3

Fabを使用したのに對し、既報では20 $\mu\text{g}/\text{ml}$ のm7E31gGが使用されている。しかしながら、本明細書で説明するHVEC活性化実験では、100 $\mu\text{g}/\text{ml}$ までのc7E3Fabは、ゼラチン被覆細胞接着プラスチック上に懸垂されたすでに確立されたHVEC単層を破壊しなかつた。

要約すると、キメラ7E3Fabはインビトロでビトロネクチン受容体に結合する。キメラ7E3Fabは、約K<sub>a</sub>= $1\times 10^9\text{M}$ の親和性で内皮細胞1個あたり約650,000個の部位に結合する。α<sub>1</sub>β<sub>1</sub>特異的抗体LM609が、c7E3Fab結合を完全に阻害したので、該抗体はビトロネクチン受容体( $\alpha_1\beta_1$ )を介して内皮細胞に特異的に結合することが明らかである。

活性化特異的マーカーの発現によって評価したところ、内皮細胞へのc7E3Fabの結合は、該細胞を活性化することを明らかにしなかつた。具体的には、Eセレクチンおよび細胞間接着分子1(ICAM-1)の発現はc7E3Fabによる処理では増大しなかつた。

該抗体の結合は、内皮細胞単層を破壊したり、マトリックス蛋白質被覆表面におけるそれらの定着を防止しないものと思われる。HVECのc7E3Fabに内皮細胞表面に拡散および接着する能力を変化させなかつた。また、ビトロネクチン被覆表面(HVEC)の多形核白血球(PMN)への接続能は、抗血清処理によっては増強されなかつた。要約すると、c7E3は、インビトロで内皮細胞上のビトロネクチン受容体に結合し、この結合は、該細胞を活性化せたり、それらの細胞がマトリックス蛋白質に接着および分散する能力に影響を及ぼしたりしないことを明らかにする。

当業者であれば、並に常識的実験手法を用いて、ここに述べた割別の具体的態様に対する多くの均等物を認識し、また確認し得るであろう。これらの均等物は下記のフレームの範囲に含まれるものである。

(119)

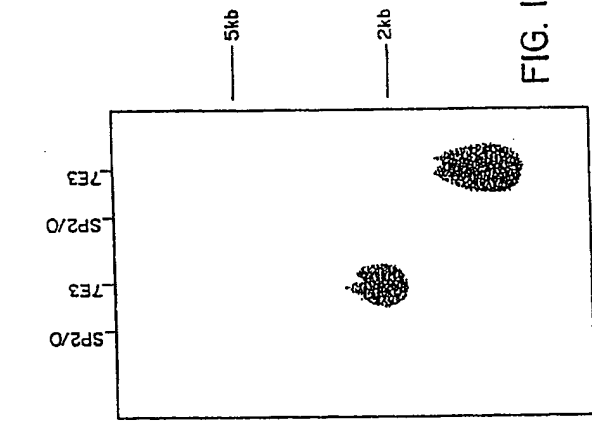


FIG. 1

【図1】

(120)

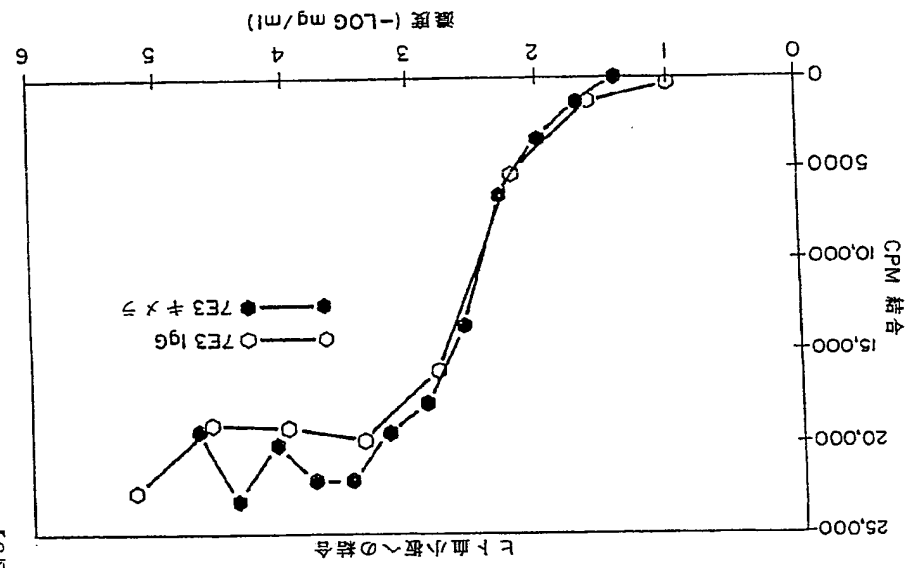


FIG. 3

【図3】



FIGURE 2A

p7E3VhCγ4

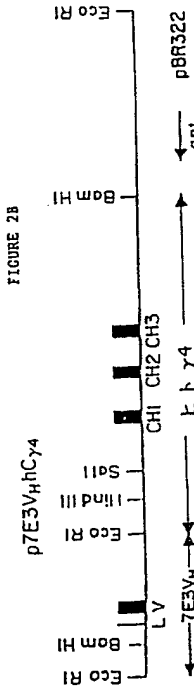


FIGURE 2B

p7E3VhCκ

[図5]

(121)

FIG. 4

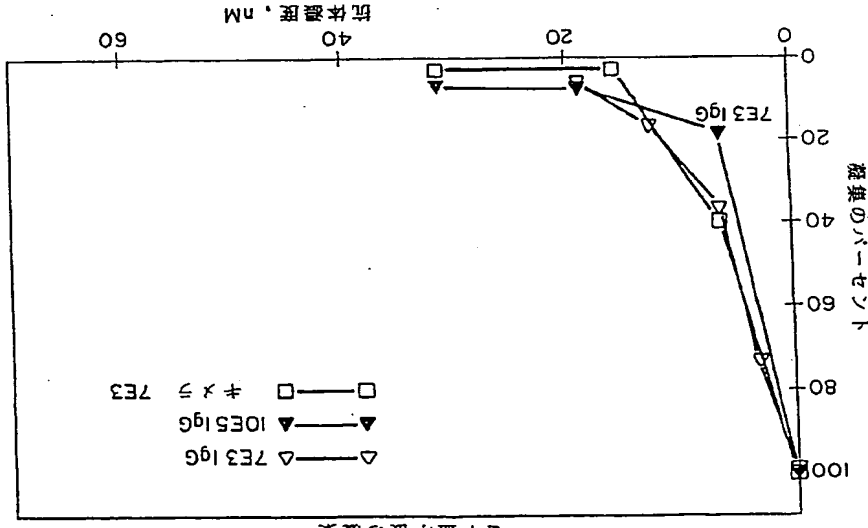
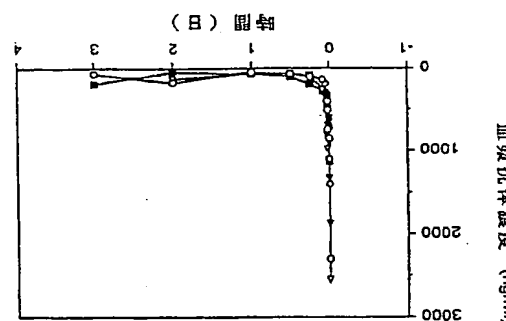


FIG. 5

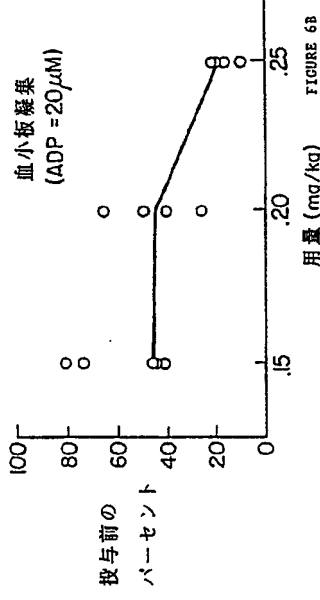
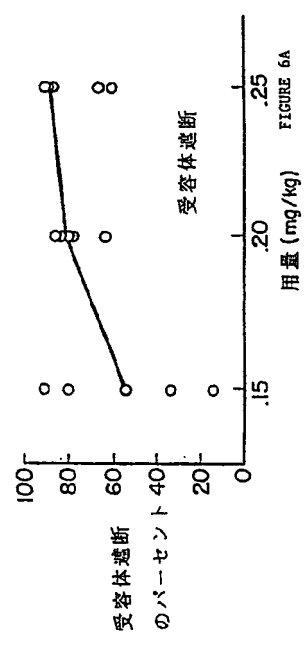
(121)

[図6]

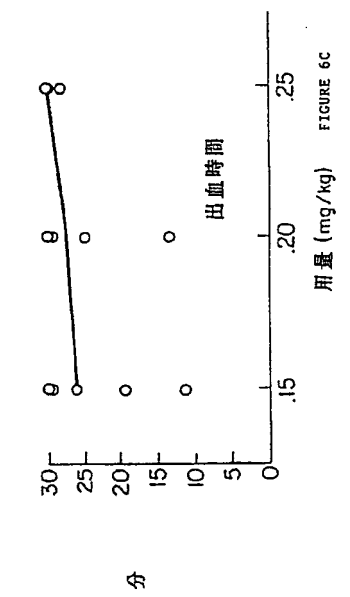
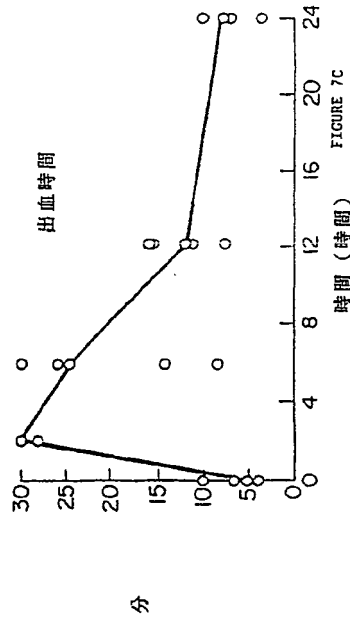
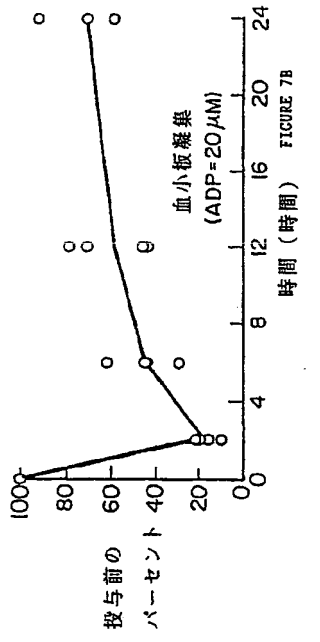
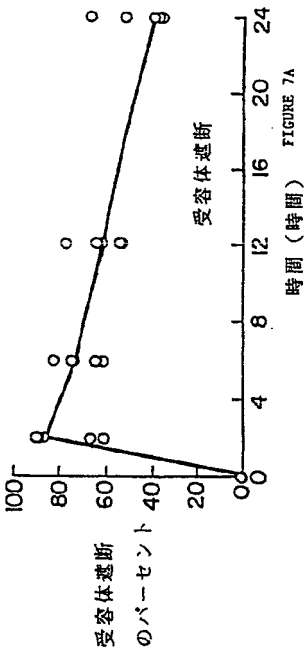
● TE3 IgG  
 ▲ IOE5 IgG  
 △ TE3 IgG



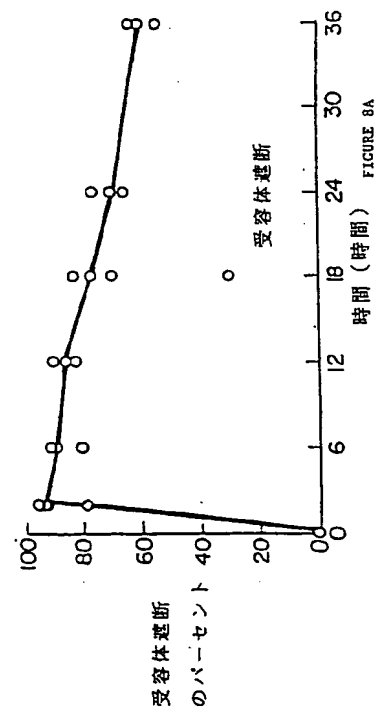
【図6】



【図7】



[図8]



[図9]

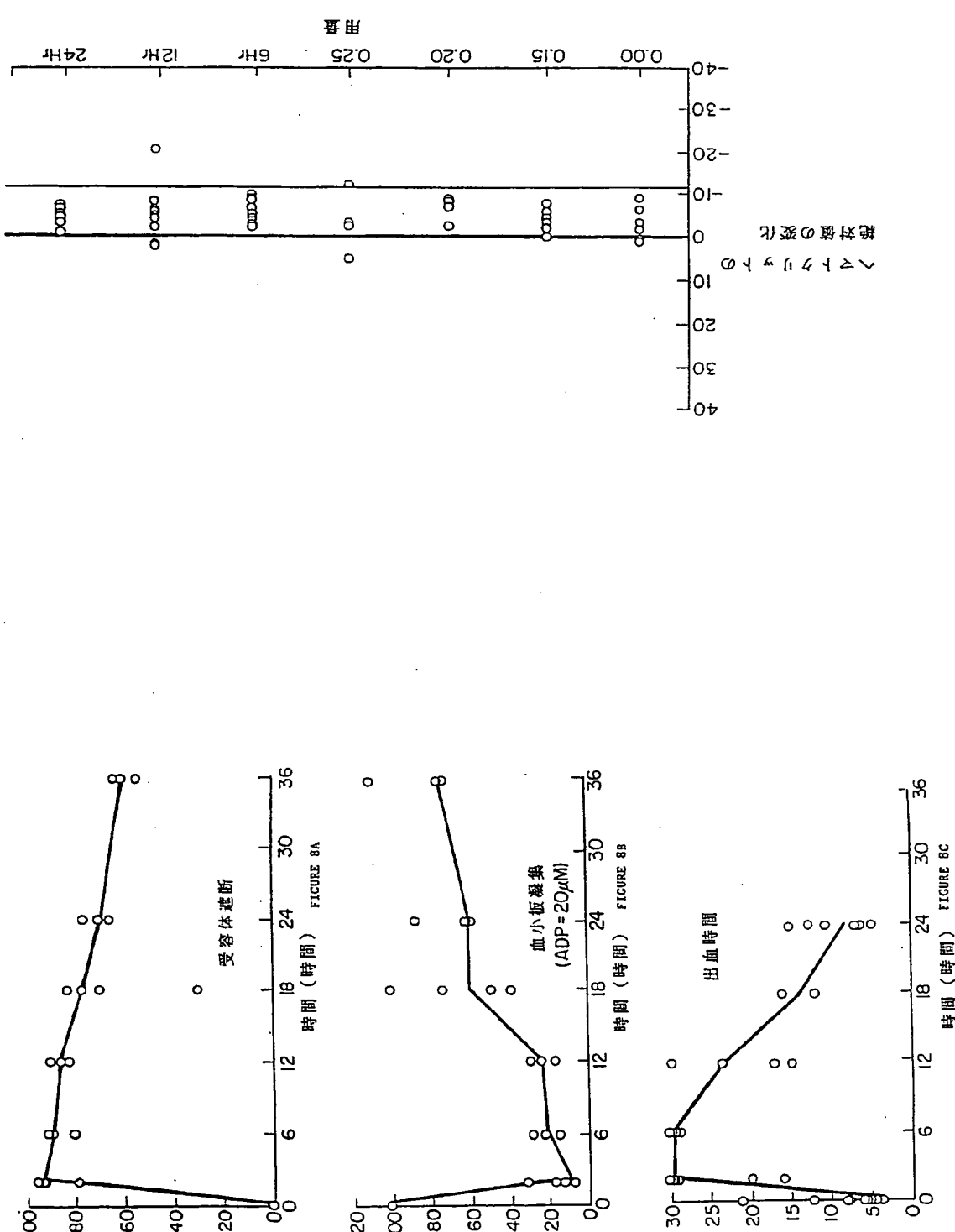


FIGURE 9

(127)

【図10】

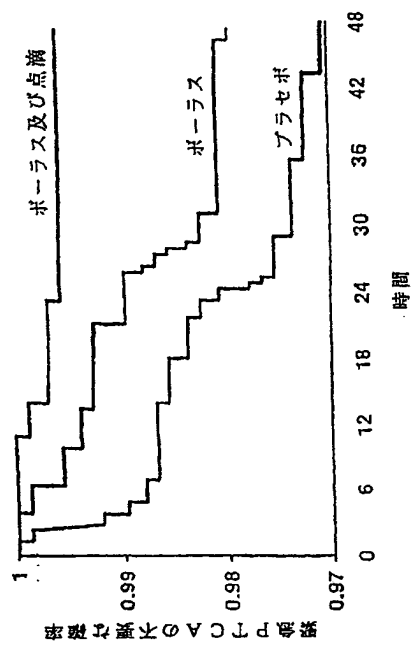


FIG. 10

(128)

【図11】

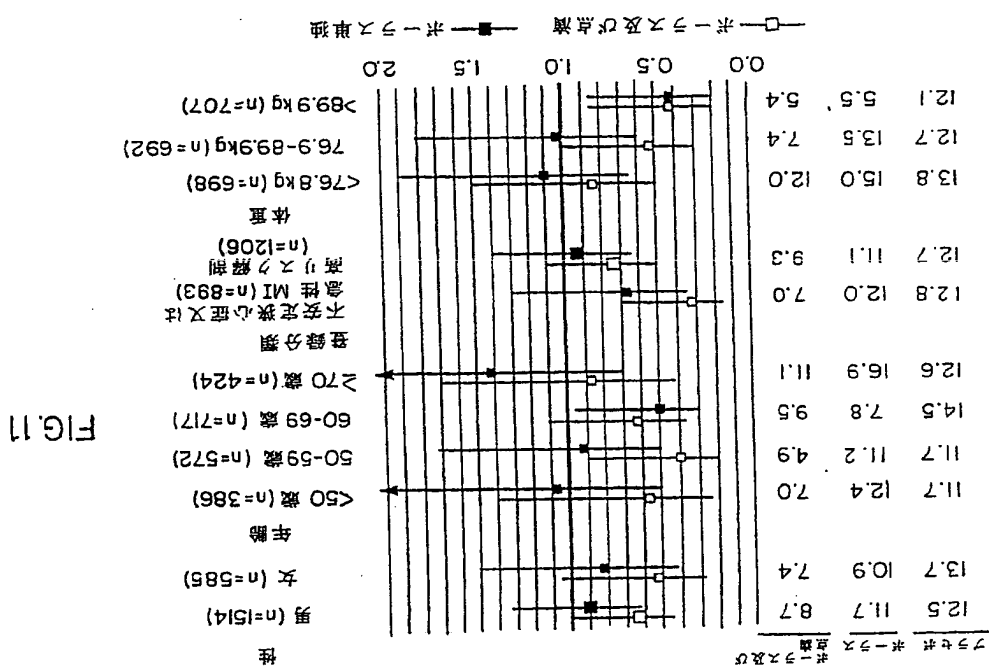


FIG. 11

【図12】

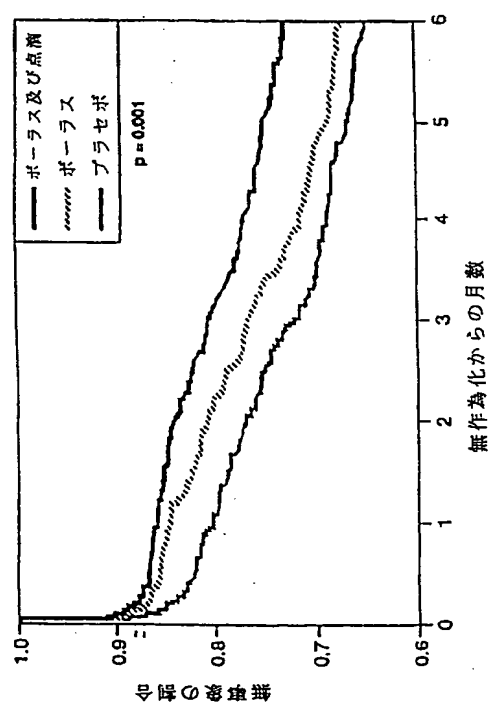


FIG. 12

【図13】

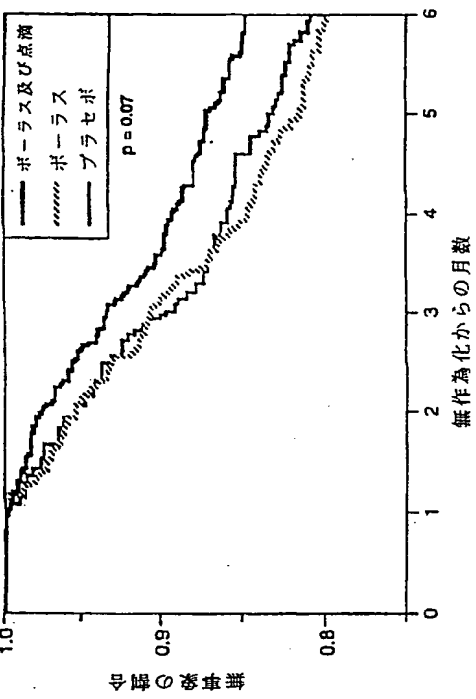


FIG. 13

【図14】

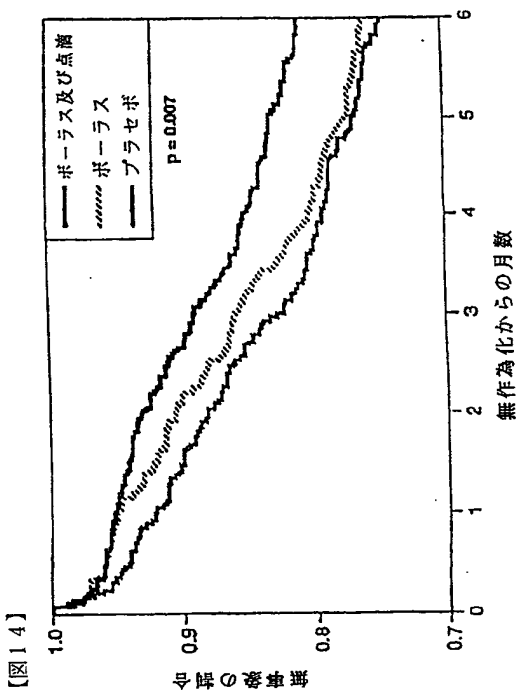


FIG. 14

【図15】

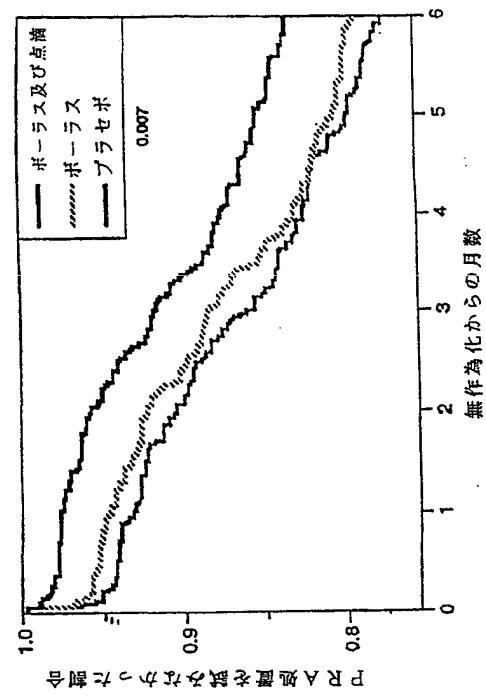


FIG. 15

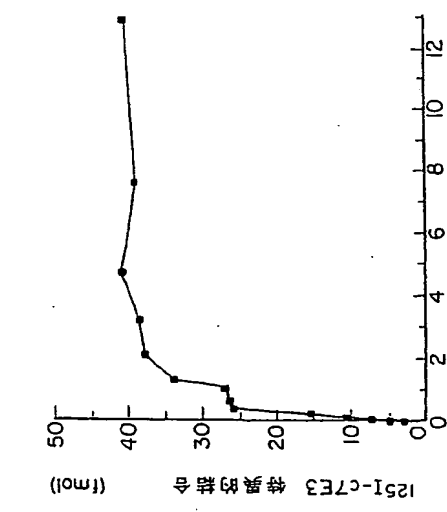


FIG. 16

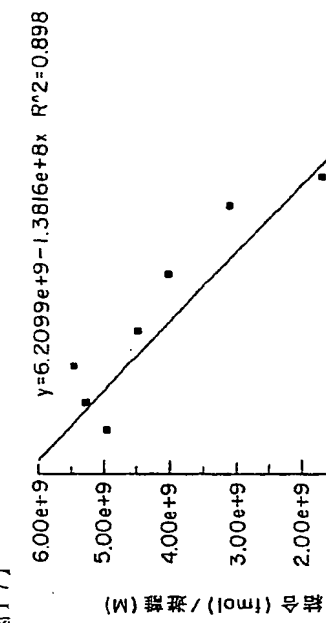


FIG. 17B

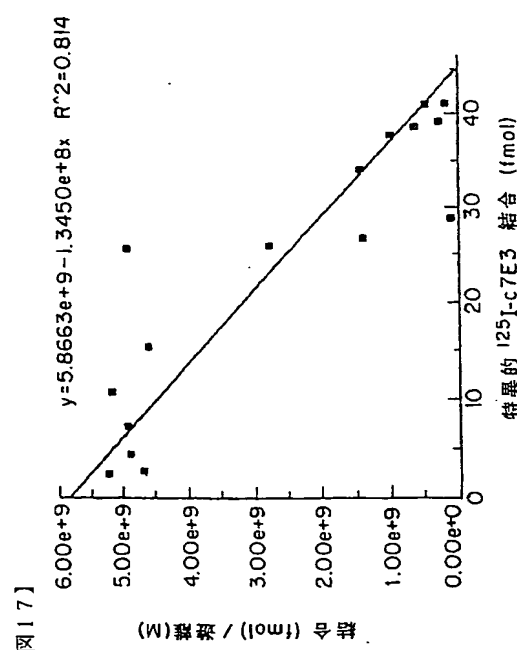


FIG. 17A

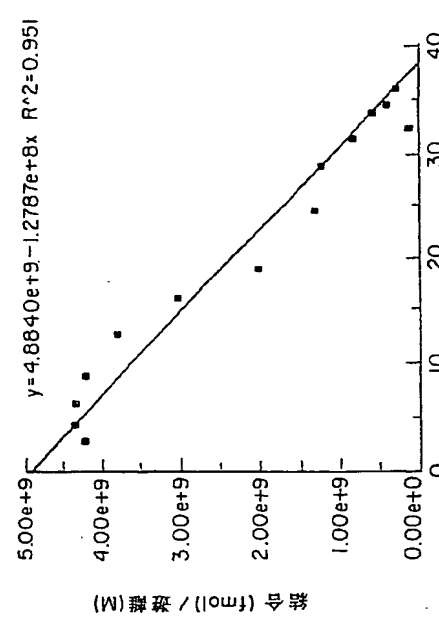


FIG. 17C

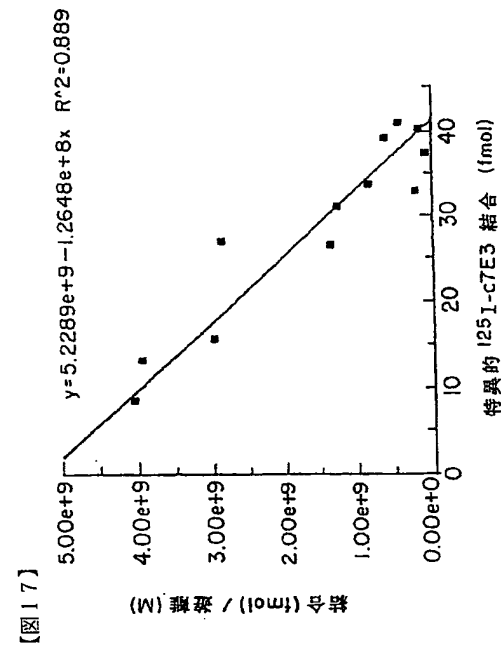


FIG. 17D

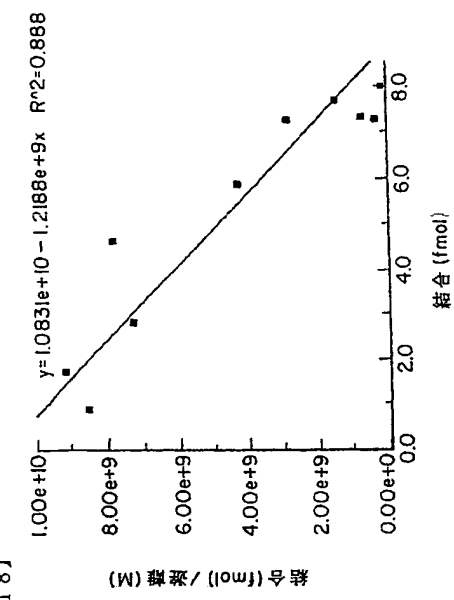


FIG. 18

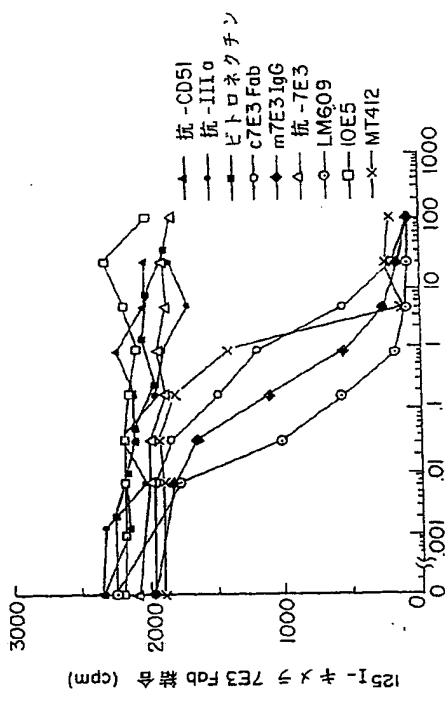


FIG. 19

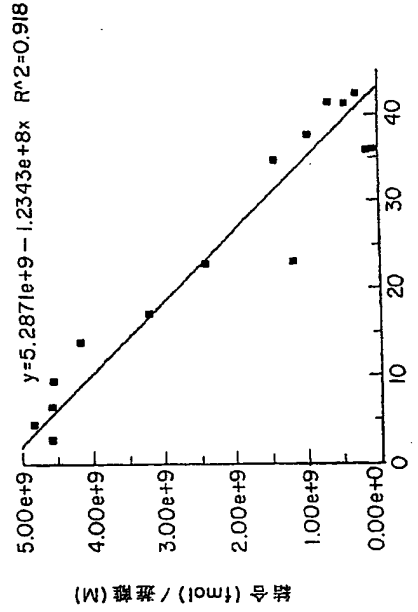
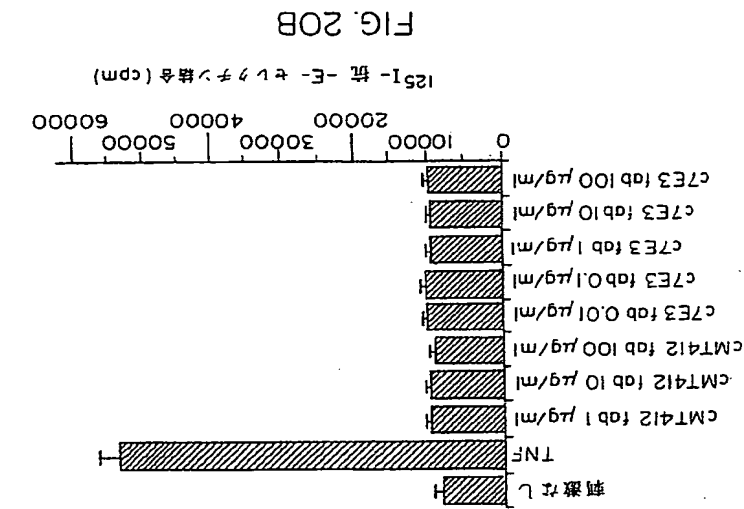
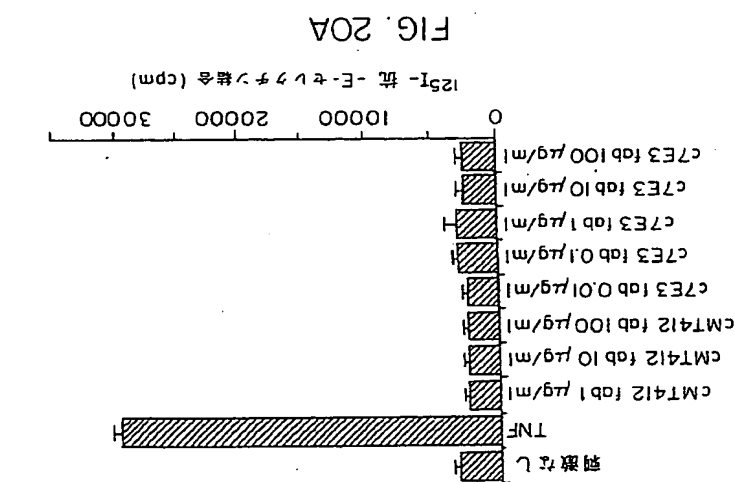


FIG. 17E



[図20]



[図20]

【図21】

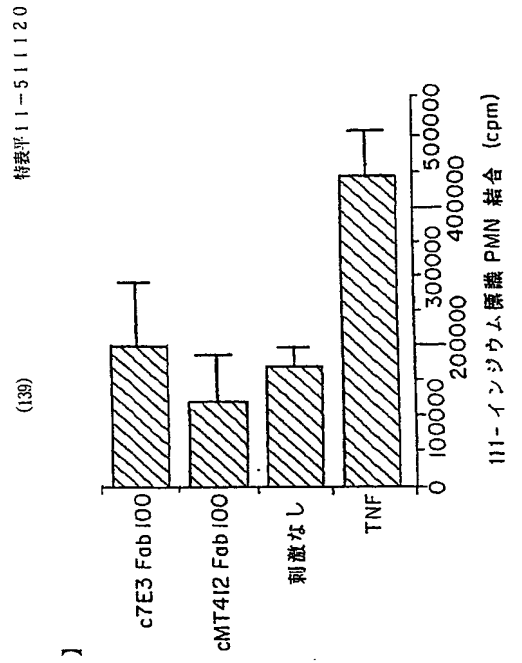


FIG. 21A

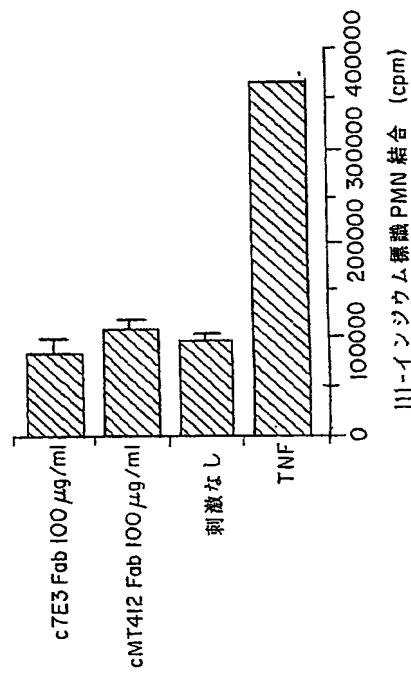


FIG. 21B

【手続補正書】特許法第184条の8第1項

【提出日】1997年7月3日

【補正内容】

血小板凝集を阻害しそしてヒト血栓症の治療に有用にみえる、7E3と命名されたネズミ・モノクローナル抗体が公開された臓器特許出願第205、207号及び第206、532号に開示されている。ネズミ抗体がヒト治療にそれを使用する際厳しく制限を有することは当該分野で公知である。外来タンパク質として、ネズミ抗体はその治療効果を減少させ又は破壊する及び／又はアレルギー反応又は感作性過剰反応を患者に引き起こす免疫反応を惹起する。血栓塞栓症におけるこのような治療のやり方で再投与する必要が生ずると、この種の免疫反応の起こる蓋然性が増加する。

ヒト定常領域に結合した非ヒト結合領域からなるキメラ抗体は、ネズミ抗体の免疫反応問題を克服する手段として示唆されてきた。Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 81:6851(1984)及びPCT国際公願第86/01533号パンフレットを参照。定常領域は主として抗体分子の免疫反応性に責任があるから、ヒト起源の定常領域を持つキメラ抗体はヒトにおいてネズミ応答を惹起し難いと推測される。しかしながら、ヒト定常領域を所望の特異性のネズミ結合領域への連結が免疫反応性を低減するかどうか（免疫原性の程度及び／又は発生率等）及び／又はその結果生ずるキメラ抗体の結合能を変えるかどうかは予測できるものではない。

## 本発明の概要

本発明は、非ヒト起源の可変領域すなわち抗原結合領域及びヒト起源の定常領域を含む血小板特異的キメラ免疫グロブリンに関する。キメラ免疫グロブリンは、CPIIb/IIIa受容体又は他の血小板成分に特異的であつてもよい。これらの抗体は血小板に結合そして血小板凝集をブロックすることができる、従つて様々な臨床状態（例えば、血管形成術と同時に行われた血栓崩壊療法の後の状態）で生ずる閉塞又は再閉塞の防止又は低減、及び狭窄及び／又は再狭窄の防止における抗血栓剤として有用である。

4.1. 刺蛋白質 I I b / I I I a 及び  $\alpha$ ,  $\beta$ , ビトロネクチン受容体に対して特異性を有する免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片の有効性をヒトに投与することを含む、該ヒトにおいて血管形成能及び/又はステントの設置による虚血性合併症を低減又は予防する方法。

4.6. 刺蛋白質 I I b / I I I a 及び  $\alpha$ ,  $\beta$ , ビトロネクチン受容体に対して特異性を有する免疫グロブリン断片が、モノクローナル抗体 7 E 3 又はその一部である免疫グロブリン又は免疫グロブリン断片が、非ヒト起源の抗原結合領域及び少なくともヒト定常領域の一部を含むキメラ免疫グロブリン又はキメラ免疫グロブリン断片である請求項 4.1 記載の方法。

## 【国際検索査査記録】

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER		Int. Cl. Application No. PCT/US 96/10216
IPC 6 A61K 39/360 C07K 3/36		
B. FIELDS SEARCHED		
Mild manner documents described (descriptions of documents followed by descriptive symbols)		
IPC 6 A61K C07K		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category	Character of document, with indication, where appropriate, of the relevant passage	Reference to claim No.
P, X	THROMBOSIS AND HAEMOSTASIS, vol. 74, no. 1, - July 1995, pages 382-388, XP002019167 BARRY S. COLLER ET AL.: "New Antiplatelet Agent: Platelet GPIb/IIa Antagonist", see pages 383-384, paragraph "The GPIb/IIa receptor", ***	1-49
X	WO A 95 12412 (CENTOCOR, INC., USA; RESEARCH FOUNDATION OF STATE UNIVERSITY OF NEW YORK) 11 May 1995, see page 2, line 25 - page 3, line 4; claims 1-19 ***	1-49
X	US A 5, 318, 899 (SCARBOROUGH ROBERT N ET AL) 7 June 1994 see claims 1-4 ***	1,2
Y	***	1-49
X Further documents are listed in the continuation of box C.		X Patent family members are listed in annex.
*Special categories of cited documents :		
"A" document detailing the general state of the art which is not considered to be of particular relevance		
"B" document published or filed prior to the international filing date		
"C" document published or filed after the international filing date and in conflict with the application, or document which is cited in the application as a reference		
"D" document which may be of interest in view of the claimed invention		
"E" document which may be of interest in view of the claimed invention		
"F" document which may be of interest in view of the claimed invention		
"G" document which may be of interest in view of the claimed invention		
"H" document which may be of interest in view of the claimed invention		
"I" document which may be of interest in view of the claimed invention		
"J" document which may be of interest in view of the claimed invention		
"K" document which may be of interest in view of the claimed invention		
"L" document which may be of interest in view of the claimed invention		
"M" document which may be of interest in view of the claimed invention		
"O" document refers to an oral disclosure, i.e. exhibition or other means		
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		
"T" document member of the same patent family		
Date of the actual completion of the international search		
22 November 1996		06.12.96
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.O. Box 1000 D-8032 Munich, FRG Tel. (+49 89) 53 16 2000, Telex 31 65 1904, Fax (+49 89) 53 16 2006		Authorized officer Halle, F

Form PCT/ISA/25 (United States) (May 1992)

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Form PCT/ISA/210 (continuation of item 11) (July 1972)

## CITED DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Cited documents, with indication, where appropriate, of the relevant paragraph(s)

Reference to claim No.

PCT/US 96/10216

Item and Application No.

PCT/US 96/10216

Referent to claim No.

PCT/US 96/10216

Reference to claim No.

PCT/US 96/10216

Referent to claim No.

PCT/US 96/10216

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Form PCT/ISA/210 (continuation of item 11) (July 1972)

International application No.

PCT/US 96/10216

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)

This International Search Report has not been established in respect of certain claims under Article 17(3)(b) for the following reasons:

1.  Claim No. 1-49 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:

Notice: Although claims 1-19 are directed to a method of treatment of the human or animal body, the search has been carried out and based on the alleged effects of the composition.

2.  Claim No. 1 because they relate to parts of the International Application that do not comply with the prescribed requirement to such an extent that no meaningful International Search can be carried out, specifically:1.  Claim No. 1 because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6(1).

Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this International application, as follows:

1.  All required additional search fees were duly paid by the applicant, this International Search Report covers all searchable claims.2.  All searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.3.  As only some of the total additional search fees were duly paid by the applicant, this International Search Report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims No.:4.  No required additional search fees were timely paid by the applicant's agent. Correspondingly, this International Search Report is limited to the inventions for which fees were paid, specifically agent No.:

Remarks on fees

The additional search fees were accompanied by the applicant's agent.

No fees accompanied the payment of additional search fees.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Patent document cited in search report				Publication date	Patent (family number(s))	Publication date	Int.Cl. "	IPC
WO-A-0512412	11-03-95	Al-A-2172514	11-05-95	1172495	23-05-95		Α61K 45/00	Α61K 45/00
		Ch-A-6725655	14-06-96					
US-A-5310899	87-08-94	Al-B-6316159	22-04-93					
		Al-A-6816590	38-01-91					
		CA-A-2859124	17-12-90					
		EP-A-6477295	01-04-92					
		JP-T-5500750	18-02-93					
		US-A-5496724	05-03-96					
		HO-A-9815620	27-12-98					
		US-A-5344983	06-09-94					
WO-A-921234	86-08-92	Al-B-6655229	11-01-96					
		Al-A-1327922	27-08-92					
		Ch-A-2108826	16-07-92					
		EP-A-0573310	15-12-93					
		JP-T-6504851	25-05-94					

Patent and Application No.  
PCT/US 96/16216

## フロントページの続き

Information on patent family members	Publication date	Patent (family number(s))	Publication date	Int.Cl. "	IPC
WO-A-0512412	11-03-95	Al-A-2172514	11-05-95	1172495	Α61K 45/00
		Ch-A-6725655	14-06-96		
US-A-5310899	87-08-94	Al-B-6316159	22-04-93		
		Al-A-6816590	38-01-91		
		CA-A-2859124	17-12-90		
		EP-A-6477295	01-04-92		
		JP-T-5500750	18-02-93		
		US-A-5496724	05-03-96		
		HO-A-9815620	27-12-98		
		US-A-5344983	06-09-94		
WO-A-921234	86-08-92	Al-B-6655229	11-01-96		
		Al-A-1327922	27-08-92		
		Ch-A-2108826	16-07-92		
		EP-A-0573310	15-12-93		
		JP-T-6504851	25-05-94		

(5) Int.Cl. " IPC

(8)指定国  
EP(ΑΤ, ΒΕ, ΕΙ, ΔΕ,  
DK, ΕΙ, ΦΙ, ΦΡ, ΚΒ, ΚΡ, ΙΕ, ΙΤ, Ι  
U, ΜΕ, ΝL, ΡΤ, ΣΕ, ΟΑ(ΒΕ, ΒΙ, ΚΕ,  
CG, ΚΙ, ΚΜ, ΚΑ, ΚΝ, ΜΕ, ΜΕ,  
ΣΝ, ΤΔ, ΤΓ), ΑΡ(ΚΕ, ΛΣ, ΜΒ, ΣΔ, Σ  
Ζ, ΥΓ), ΟΑ(ΑΜ, ΑΖ, ΒΥ, ΚΓ, ΚΖ, ΜΔ  
, ΡΥ, ΤΓ, ΤΜ), ΑΛ, ΑΜ, ΑΤ, ΑΥ, ΑΖ  
ΒΒ, ΒΓ, ΒΡ, ΒΥ, ΚΑ, ΚΗ, ΚΝ, ΚΖ,  
ΔΕ, ΔΚ, ΕΕ, ΕΣ, ΦΙ, ΚΒ, ΚΕ, ΙΙΥ, Ι  
L, ΙΣ, ΙΡ, ΚΕ, ΚΓ, ΚΡ, ΚΖ, ΛΚ  
ΛΡ, ΛΣ, ΛΤ, ΛΥ, ΜΔ, ΜΓ, ΜΚ,  
ΜΝ, ΜΒ, ΜΧ, ΝΟ, ΝΖ, ΡΛ, ΡΤ, ΡΟ, Ρ  
U, ΣΔ, ΣΕ, ΣΓ, ΣΙ, ΣΚ, ΤΙ, ΤΜ, ΤΡ  
, ΤΤ, ΤΑ, ΤΓ, ΤΖ, ΤΝ  
(7)発明者  
コラ-, バリ- ΕΖ.  
アメリカ合衆国 ニューヨーク 10128  
ニューヨーク, ハーフ アベニュー  
1160, アベントメント 6エ-  
(72)発明者  
ナイト, ディビッド Εム.  
アメリカ合衆国 ベンシルベニア 19312  
ペリ-, ホワイトホース ロード 2430

